JP2001226362

Title: AMINO ALCOHOL DERIVATIVE AND MEDICINE CONTAINING THE SAME

Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provided an amino alcohol derivative having a synapse formation stimulating activity, low in toxicity and having an improve histological migration property, a pharmaceutically permissible salt thereof, and a medicine containing the derivative or the salt, especially a therapeutic agent or a brain protecting agent for neurological diseases. SOLUTION: An amino alcohol derivative expressed by the formula (1) [wherein, * expresses an asymmetric carbon; and R expresses the residue of a carboxylic acid derivative shown by the following (1) to (3): (1) a (poly) glycine residue of (COCH2NH)mZ (m is 1-3; Z is a protecting group for an amino group or an alkanoyl group); (2) a carboxylic acid derivative residue shown by COWY (W is an alkylene or a cycloalkylene; Y is OH, a monosaccharide residue, an aryl, an alkoxyl or the like); and (3) the residue of a dicarboxylic acid or its derivative shown by COWCOX W is an alkylene or a cycloalkylene; X is OH, an alkoxyl, an alkyl, an &alpha -amino acid residue or NR1R2 (R1 and R2 are each H, an alkyl, a hydroxyalkyl or the like)}] or a pharmaceutically permissible salt thereof.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特·第2001 — 226362

(P2001-226362A)

(43)公開日 平成13年8月21日(2001.8.21)

(51) Int.Cl.7	酸別記号		FΙ		Ť	-7]-}*(参考)
C 0 7 D 295/12			C 0 7 D 295/12		Z	4 C 0 8 6
A 6 1 K 31/5375			A 6 1 K 31/5375			
A 6 1 P 9/10			A61P 9/10			
25/00			25/00			
25/02			25/02			
		審査請求	未請求 請求項の数15	OL	(全 21 頁)	最終頁に続く

(21) 出顧番号 特願2000-370009(P2000-370009)

(22) 出顧日 平成12年12月5日(2000.12.5)

(31)優先権主張番号 特願平11-346526

(32) 優先日 平成11年12月6日(1999.12.6)

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 000195524

生化学工業株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目1番5号

(72)発明者 増田 広之

東京都武蔵村山市中央1-13-17

(72)発明者 神保 雅之

東京都中野区鷺ノ宮5-2-1

(72) 発明者 酒井 啓一郎

埼玉県和光市大字下新倉956

(72)発明者 松崎 祐二

埼玉県人間市小谷!日3-1-39

(74)代理人 100068065

弁理士 長谷川 一 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミノアルコール誘導体及びそれを含有する医薬

(57)【要約】

【課題】 シナプス形成促進活性を有し、低毒性で組織 移行性が改良されたアミノアルコール誘導体、その薬学 的な許容塩並びにそれらを含む医薬、特に神経疾患の治 療剤または脳保護剤を提供する。

【解決手段】式(I)で示されるアミノアルコール誘導 体又は薬学的に許容されるその塩。

【化1】

式中、*は不斉炭素を示し、Rは下記①~②で示される カルボン酸誘導体類の残基を表す。

① (COCH₂NH)mZの(ポリ)グリシンの残基(m:1

~3、Z: 基の保護基、 基)

② CO-W-Yで示されるカルボン酸誘導体残基

(W: 基、

基、Y:OH基、单糖残基、

基、 基等)

体又は薬学的に許容されるその塩。

【特許請求の範囲】

【請求項1】式(I)で示されるアミノアルコール誘導

OH (1)

上記式中、*は不斉炭素を示し、Rは下記の若しくは② で示されるモノカルボン酸誘導体の残基、又は③で示さ れるジカルボン酸またはその誘導体の残基を表す。

- ① (COCH₂NH)mZで示されるグリシンまたはポリグリシンの残基(但し、mは1~3の整数を、Zはアミノ基の保護基またはアルカノイル基を示す)
- ② CO-W-Yで示されるカルボン酸誘導体の残基 (但し、Wはアルキレン基またはシクロアルキレン基、 Yはヒドロキシル基、単糖残基、置換基を有し得るアリ ール基、またはアルキル鎖中に酸素原子を含み得るアル コキシ基を示す)
- ③ CO-W-CO-Xで示されるジカルボン酸またはその誘導体の残基 [但し、Wはアルキレン基またはシクロアルキレン基、Xはヒドロキシル基、鎖状若しくは環状のアルコキシ基、アルキル基、 α -アミノ酸残基、又はNR 1 R 2 (R 1 , R 2 はそれぞれ同一または異なる水素原子、アルキル鎖中に酸素原子を含み得る鎖状若しくは環状のアルキル基、アルキル鎖中に酸素原子を含み得る鎖状若しくは環状のヒドロキシアルキル基を表す)を示す]

【請求項2】式(I)において、Rが下記の乃至③のいずれかで表されることを特徴とする請求項1記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

- ① ($COCH_2NH$) mZ(Zは炭素数8~15のアラルキルオキシカルボニル基および炭素数5~7のアルコキシカルボニル基から選ばれるアミノ保護基または炭素数4~8のアルカノイル基を示す)
- ② CO-W-Y(Wは炭素数1~12のアルキレン基または炭素数4~8のシクロアルキレン基であり、Yはヒドロキシル基、グルコース残基、ガラクトース残基、N-アセチルグルコサミン残基、N-アセチルガラクトサミン残基、マンノース残基、フコース残基、シアル酸残基、置換基を有し得るフェニル基、炭素数1~6のアルコキシ基またはアルキル鎖中に1~3個の酸素原子を含む炭素数4~12のアルコキシ基を示す)
- ③ CO-W-CO-X [Wは炭素数 $1\sim120$ アルキレン基または炭素数 $4\sim8$ のシクロアルキレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数 $1\sim8$ のアルコキシ基、炭素数 $5\sim8$ のシクロアルコキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、側鎖に反応性の官能基を有する α -アミノ酸残基または NR^1R^2 (R^1 , R^2 はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、シクロヘキシル基または炭素数 $2\sim4$ のヒドロキシアルキル基

を示す)を示す]。

【化1】

【請求項3】式(I)において、Rが下記の乃至③のいずれかで表されることを特徴とする請求項1記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

- ① $(COCH_2NH)mZ(Zはベンジルオキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニル基またはヘキサノイル基を示す)$
- ② CO-W-Y (Wは炭素数1~9のアルキレン基、 Yはヒドロキシル基、グルコース残基、ガラクトース残 基、N-アセチルグルコサミン残基、N-アセチルガラクト サミン残基、シアル酸残基、炭素数1~3のアルコキシ 基で置換されたフェニル基、炭素数1~4のアルコキシ 基またはアルキル鎖中に1個の酸素原子を含む炭素数6 ~8のアルコキシ基を示す)
- ③ CO-W-CO-X [Wは炭素数2~8のアルキレン基またはシクロヘキシレン基であり、Xはヒドロキシル基; 炭素数1~4のアルコキシ基; シクロヘキシルオキシ基; メチル基; リジン、アルギニン、ヒスチジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、オルニチン、システイン、セリン、トレオニンおよびチロシンから選ばれるアミノ酸残基、あるいはNR¹R²(R¹, R²はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数1~6の直鎖アルキル基、シクロヘキシル基またはヒドロキシエチル基を示す)を示す]

【請求項4】式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数2~8のアルキレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数1~4のアルコキシ基またはメチル基であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【請求項5】式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数4~8のアルキレン基であり、Xはリジン残基またはオルニチン残基であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。【請求項6】式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数4~8のアルキレン基またはシクロヘキシレン基であり、XはNR¹R²(R¹、R²はそれぞれ同一または異なる水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、n-ヘキシル基、シクロヘキシル基またはヒドロキシエチル基)であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその

塩。

【請求項7】式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはノニレン基であり、Yはヒドロキシル基であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【請求項8】式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはメチレン基であり、Yはn-ブトキシ基またはアルキル鎖中に1個の酸素原子を含む炭素数6~8のアルコキシ基であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【請求項9】式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはオクチレン基であり、Yはシアル酸残基であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【請求項10】請求項1乃至9のいずれか1項記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を 有効成分として含有する医薬。

【請求項11】式(I)において、RがOで表されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有する請求項10記載の医薬。

【請求項12】式(I)において、Rが②で表されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有する請求項10記載の医薬。

【請求項13】式(I)において、Rが☎で表されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有する請求項10記載の医薬。

【請求項14】神経疾患の治療剤である請求項10乃至 13のいずれか1項記載の医薬。

【請求項15】脳保護剤である請求項10乃至13のいずれか1項記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、セラミド類縁体であるアミノアルコール誘導体及びそれを含有する医薬、特に神経疾患の治療剤及び脳保護剤に関する。

[0002]

【従来の技術】スフィンゴ糖脂質(以下、GSLという)は、哺乳動物細胞の細胞表面膜構成成分として存在しており、生理活性物質のレセプター機能、細胞間相互認識機能及び細胞間相互作用等を介して発生、増殖、分化、癌化及び免疫反応等の細胞機能に重要な役割を果たしている。なかでもガングリオシドはシアル酸を含有するGSLで、末梢神経損傷や中枢神経障害等の神経疾患の回復、すなわち神経の再生促進や神経伝達過程に活性を持つといわれ、現在までに神経系の種々の病態モデルに対する外因性ガングリオシドの有効性が検討されている。既に、これを利用した薬剤としてイタリアでクロナ

シアル (Cronassial^{IM})なる薬剤が上市され、関連する 特許も知られている(特公昭62-50450号)。

【0003】現在、ガングリオシドの機能を探る手法として最も多く使われているものは、実験系に外からガングリオシドを添加するというタイプのものであるが、その場合内因性ガングリオシドとの関連が問題となる。つまり、細胞膜に存在する内因性ガングリオシドが種々の細胞表面受容体等と既に複合体を形成している中に、更にガングリオシドを添加して導きだされる結果は、内因性ガングリオシドの真の細胞生理学的意義を常に反映しているとは限らないと考えられるからである。したがって、ガングリオシドの細胞生理学上における本来の役割を知るためには、内因性GSLの生合成を特異的に変化させる方法が必要であった。

【0004】ところで、セラミドのアナログであるD-トレオー1-フェニルー2-デカノイルアミノー3-モ ルホリノー1ープロパノール(D-トレオーPDMP) がグルコシルセラミド生合成酵素を特異的に阻害し、グ ルコシルセラミドを出発物質とする全てのGSLの細胞 内含量を著しく減少させることが報告され(J. Lipid. Res., 28, p565-571, 1987)、更に、D-トレオーPD MPにより神経突起の伸展が抑制されることも報告され ている(J. Biochem., 110, p96-103, 1991)。また、 D-トレオーPDMPがシナプス機能を抑制し、この抑 制は種々のガングリオシドのなかでGQ1bにより特異 的に解除されることが見出されている (Biochem. Bioph ys. Res. Commun., 222, p494-498, 1996)。これらの 結果より、ガングリオシドGQ1bはシナプス機能に必 須の活性分子であることが示唆され、内因性ガングリオ シドの神経機能に及ぼす重要性が認識されている。

【0005】一方、D-トレオーPDMPの光学対学体であるL-トレオーPDMP(単に「L-PDMP」ということもある)は、GSLの生合成を促進する可能性が示唆されている(J. Cell. Physiol., 141,p573-583, 1989)。また、LートレオーPDMP等の2ーアシルアミノプロパノール誘導体が、神経細胞のガングリオシド生合成を促進し、神経突起伸展促進効果(J. Neurochem., 67,p1821-1830,1996)及びシナプス形成促進効果を発揮し、神経疾患治療剤として有望であることも示されている(PCT国際公開WO95/05177)。

【0006】更に、LートレオーPDMPの神経栄養因子様活性の作用機序の解明を目的とし、NーメチルーDーアスパルテート(NMDA)や脳由来神経栄養因子(Brain Derived Neurotrophic Factor; BDNF)等でシナプス伝達を持続的に亢進したときに活性化されるMAPキナーゼ(MAPkinase; mitogen-activated proteinkinase)に対する、これらの物質の影響について検討した結果、LートレオーPDMPはシナプス形成促進効果に比例してMAPキナーゼを長時間活性化させることが判明し、さらにLートレオーPDMPはGQ1b合成酵素活

....

性を上昇させることが見出されている (Biochem.Biophy s.Res.Commun.,237,p595-600,1997)。しかし、L-トレオーPDMPは、生体内で薬効を発揮するには、薬効毒性比、組織移行性について更に改良の余地があると判断された。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、LートレオーPDMP等の2-アシルアミノプロパノール誘導体のアシルアミノ基を改変することにより、該誘導体を哺乳動物に投与した際、毒性が低く、誘導体の組織移行性が著しく改善されることを見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成させるに到った。本発明の目的は、シナプス形成促進活性および/または糖脂質生合成促進

活性を有し、毒性が低く、組織移行性が改良されたアミノアルコール誘導体または薬学的に許容されるその塩を提供することである。本発明の他の目的は、該アミノアルコール誘導体を含む医薬、特に神経疾患の治療剤または脳保護剤を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、セラミド類縁体であるアミノアルコール誘導体及びそれを含有する医薬、特に神経疾患の治療剤及び脳保護剤に関するものであり、本発明の第1の要旨は、以下に示す通りである。(1)式(I)で示されるアミノアルコール誘導体又は

【化1】

薬学的に許容されるその塩。

$$\begin{array}{c|c}
OH \\
\downarrow^{*}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

$$\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\end{array}$$

【0009】式中、*は不斉炭素を示し、Rは下記の若しくは②で示されるモノカルボン酸誘導体の残基、又は③で示されるジカルボン酸またはその誘導体の残基を表す。

- ① $(COCH_2NH)mZ$ で示されるグリシンまたはポリグリシンの残基(ただし、mは1~3の整数を、Zはアミノ基の保護基またはアルカノイル基を示す)
- ② CO-W-Yで示されるカルボン酸誘導体の残基 (ただし、Wはアルキレン基またはシクロアルキレン 基、Yはヒドロキシル基、単糖残基、置換基を有し得る アリール基、またはアルキル鎖中に酸素原子を含み得る アルコキシ基を示す)
- ③ CO-W-CO-Xで示されるジカルボン酸またはその誘導体の残基 [ただし、Wはアルキレン基またはシクロアルキレン基、Xはヒドロキシル基、鎖状若しくは環状のアルコキシ基、アルキル基、α-アミノ酸残基、またはNR¹R²(R¹, R²はそれぞれ同一または異なる水素原子、アルキル鎖中に酸素原子を含み得る鎖状若しくは環状のアルキル基、アルキル鎖中に酸素原子を含み得る鎖状若しくは環状のヒドロキシアルキル基を表す)を示す]。

【0010】本発明の第2の要旨は、

(2)上記式(I)で示されるアミノアルコール誘導体 又は薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有す る医薬に存する。なお、一般式(I)の化合物には4種 類の立体配置(1S,2S)、(1S,2R)、(1R,2S)、(1R,2R)が存 在するが、神経疾患の治療剤または脳保護剤の有効成分 としては、立体配置が(1S,2S)であるL-トレオ体 が好ましい。

【0011】本発明の好適な態様として以下のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を挙げることが出来る。

- (a)上記式(I)において、Rが下記の乃至③のいずれかで表されることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。
- ① ($COCH_2NH$) mZ(Zは炭素数8~15のアラルキルオキシカルボニル基および炭素数5~7のアルコキシカルボニル基から選ばれるアミノ保護基または炭素数4~8のアルカノイル基を示す)
- ② CO-W-Y(Wは炭素数1~12のアルキレン基または炭素数4~8のシクロアルキレン基であり、Yはヒドロキシル基、グルコース残基、ガラクトース残基、N-アセチルグルコサミン残基、N-アセチルガラクトサミン残基、マンノース残基、フコース残基、シアル酸残基、置換基を有し得るフェニル基、炭素数1~6のアルコキシ基またはアルキル鎖中に1~3個の酸素原子を含む炭素数4~12のアルコキシ基を示す)
- ③ CO-W-CO-X [Wは炭素数 $1\sim12$ のアルキレン基または炭素数 $4\sim8$ のシクロアルキレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数 $1\sim8$ のアルコキシ基、炭素数 $5\sim8$ のシクロアルコキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、側鎖に反応性の官能基を有する α -アミノ酸残基または $NR^1R^2(R^1,R^2$ はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、シクロヘキシル基または炭素数 $2\sim4$ のヒドロキシアルキル基を示す)を示す]。

【0012】(b)上記式(I)において、Rが下記の 乃至③のいずれかで表されることよりなる上記式(1) に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容され るその塩。

- ① $(COCH_2NH)mZ(Zはベンジルオキシカルボニル基、<math>t-$ ブトキシカルボニル基またはヘキサノイル基を示す)
- ② CO-W-Y (Wは炭素数1~9のアルキレン基、

Yはヒドロキシル基、グルコース残基、ガラクトース残基、N-アセチルグルコサミン残基、N-アセチルガラクトサミン残基、シアル酸残基、炭素数1~3のアルコキシ基で置換されたフェニル基、炭素数1~4のアルコキシ基またはアルキル鎖中に1個の酸素原子を含む炭素数6~8のアルコキシ基を示す)

③ CO-W-CO-X [Wは炭素数2~8のアルキレン基またはシクロヘキシレン基であり、Xはヒドロキシル基;炭素数1~4のアルコキシ基;シクロヘキシルオキシ基;メチル基;リジン、アルギニン、ヒスチジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、オルニチン、システイン、セリン、トレオニンおよびチロシンから選ばれるアミノ酸残基、あるいは NR^1R^2 (R^1 , R^2 はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数1~6の直鎖アルキル基、シクロヘキシル基またはヒドロキシエチル基を示す)を示す]

【0013】(c)上記式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数2~8のアルキレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数1~4のアルコキシ基またはメチル基であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

(d)上記式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数 $4\sim8$ のアルキレン基であり、Xはリジン残基またはオルニチン残基であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【0014】(e)上記式(I)において、RはCO-W-CO-Xで表され、且つ、Wは炭素数4~8のアルキレン基またはシクロヘキシレン基であり、XはNR¹R²(R¹、R²はそれぞれ同一または異なる水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、n-ヘキシル基、シクロヘキシル基またはヒドロキシエチル基)であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【0015】(f)上記式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはノニレン基であり、Yはヒドロキシル基であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

(g)上記式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはメチレン基であり、Yはn-ブトキシ基またはアルキル鎖中に1個の酸素原子を含む炭素数6~8のアルコキシ基であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩。

【0016】(h)上記式(I)において、RはCO-W-Yで表され、且つ、Wはオクチレン基であり、Yはシアル酸残基であることよりなる上記式(1)に記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその

塩。

【0017】更に、本発明の好適な医薬の態様として上記の(1)、(a) \sim (h) のいずれかに記載のアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩を有効成分とする神経疾患の治療剤又は脳保護剤を挙げることが出来る。

[0018]

【発明の実施の形態】以下、本発明を具体的に説明する。本発明の化合物は式(I)で示されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩(以下、「本発明化合物」ということもある。)であり、式中における置換基Rの定義①~③は上記に示したとおりであるが、置換基①~⑤に相応するこれらの具体例を以下に示す。式(I)において、Rが(COCH2NH)mZである本発明化合物としては、mは1~3、好ましくは1または2であり、Zは炭素数8~15のアラルキルオキシカルボニル基および炭素数5~7のアルコキシカルボニル基から選ばれるアミノ保護基または炭素数4~8のアルカノイル基であるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩が挙げられる。

【0019】アミノ保護基としては、ウレタン型の保護 基が挙げられ、具体的にはベンジルオキシカルボニル 基、p-ニトロベンジルオキシカルボニル基、p-ブロ モベンジルオキシカルボニル基、p-メトキシベンジル オキシカルボニル基、pーメトキシフェニルアゾベンジ ルオキシカルボニル基、p-フェニルアゾベンジルオキ シカルボニル基、t-ブトキシカルボニル基またはシク ロペンチルオキシカルボニル基が挙げられ、好ましくは ベンジルオキシカルボニル基またはt-ブトキシカルボ ニル基である。アルカノイル基としては好ましくはヘキ サノイル基が挙げられる。Rが(COCH2NH)mZで ある式(I)で示されるより具体的な化合物としては、 (1S, 2S) -2-ベンジルオキシカルボニルグリシ ルアミノー3ーモルホリノー1ーフェニルー1ープロパ ノール、(1S,2S)-2-ベンジルオキシカルボニ ルグリシルグリシルアミノー3-モルホリノー1-フェ ニル-1-プロパノール、(1S, 2S)-2-(n-ブ トキシ)カルボニルグリシルアミノー3ーモルホリノー 1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S)-2-(n-ヘキサノイル)グリシルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールが挙げられる。

【0020】式(1)において、RがCO-W-CO-Xである本発明化合物としては、Wは炭素数 $1\sim12$ のアルキレン基または炭素数 $4\sim8$ のシクロアルキレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数 $1\sim8$ のアルコキシ基、炭素数 $5\sim8$ のシクロアルコキシ基、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、側鎖に反応性の官能基(例えば、アミノ基、グアニジノ基、カルボキシル基、ヒドロキシル基)を有する α -アミノ酸残基または $NR^1R^2(R^1,R^2)$ はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数 $1\sim6$

のアルキル基、シクロヘキシル基または炭素数2~4のヒドロキシアルキル基を示す)であるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩が挙げられる。これらの中より具体的には、Wは炭素数2~8のアルキレン基またはシクロヘキシレン基であり、Xはヒドロキシル基、炭素数1~4のアルコキシ基、シクロヘキシルオキシ基、メチル基、またはリジン、アルギニン、ヒスチジン、アスパラギン酸、グルタミン酸、オルニチン、システイン、セリン、トレオニンおよびチロシンから選ばれるアミノ酸残基あるいはNR¹R²(R¹, R²はそれぞれ同一または異なる水素原子、炭素数1~6の直鎖アルキル基、シクロヘキシル基またはヒドロキシエチル基を示す)である化合物が挙げられる。

【0021】RがCO-W-CO-Xである式(I)の 具体的な化合物としては、(1S, 2S)-2-(n-ブ トキシ)ブタンジオイルアミノー3ーモルホリノー1ー フェニルー1ープロパノール、(1S, 2S)-2-エ トキシヘキサンジオイルアミノー3-モルホリノー1-フェニル-1-プロパノール、(18,28)-2-イ ソプロポキシヘキサンジオイルアミノ-3-モルホリノ -1-フェニル-1-プロパノール、(<math>1S, 2S)-2-(n-ブトキシヘキサンジオイル)アミノ-3-モルホ リノー1-フェニルー1-プロパノール、(1S, 2 S) -2-メトキシデカンジオイルアミノ-3-モルホ リノー1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2 S) -2-(9-カルボキシノナノイル)アミノ-3-モル ホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(15,2 S) -2- (7-オキソオクタノイル)アミノ-3-モル ホリノー1ーフェニルー1ープロパノール、(1S, 2 S,12S) - 2-(12-アミノ-7-アザ-6-オキソ-12-カル ボキシドデカノイル)アミノー3ーモルホリノー1ーフ ェニル-1-プロパノール、(1S, 2S,16S)-2 -(16-アミノ-11-アザ-10-オキソ-16-カルボキシヘキサ デカノイル)アミノー3ーモルホリノー1ーフェニルー 1-プロパノールが挙げられる。

【0022】更に、(1S, 2S) - 2 - (3-ブチルカルバモイル)プロピオニルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール、(1S, 2S) - 2 - (N-ブチル-N-メチルアミノ)ブタンジオイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール、(1S, 2S) - 2 - (5-エチルカルバモイル)ペンタノイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール、(1S, 2S) - 2 - (5-シクロヘキシルカルバモイル)ペンタノイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール、(1S, 2S) - 2 - (5-ヘキシルカルバモイル)ペンタノイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール、(1S, 2S) - 2 - (2S) - 2 - (9-ブチルカルバモイル) ノナノイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノ-1 - フェニル-1 - プロパノ-1

【0023】更に式(I)において、RがCO-W-Y である本発明化合物としては、Wは炭素数1~12のア ルキレン基または炭素数4~8のシクロアルキレン基で あり、Yはヒドロキシル基、グルコース残基、ガラクト ース残基、N-アセチルグルコサミン残基、N-アセチルガ ラクトサミン残基、マンノース残基、フコース残基、シ アル酸残基、置換基を有し得るフェニル基、炭素数1~ 6のアルコキシ基またはアルキル鎖中に1~3個の酸素 原子を含む炭素数4~12のアルコキシ基であるアミノ アルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩が挙げ られる。これらの中より具体的には、Wは炭素数1~9 のアルキレン基、Yはヒドロキシル基、グルコース残 基、ガラクトース残基、N-アセチルグルコサミン残基、 N-アセチルガラクトサミン残基、シアル酸残基、炭素数 1~3のアルコキシ基で置換されたフェニル基、炭素数 1~4のアルコキシル基またはアルキル鎖中に1個の酸 素原子を含む炭素数6~8のアルコキシル基である化合 物が例示される。

【0024】RがCO-W-Yである一般式(I)の具体的な化合物としては、(1S, 2S) -2-(10-ヒドロキシデカノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(9-シアリルノナノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(4-(4-メトキシフェニル)ブチリル]アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(3-オキサヘプタノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(3,6-ジオキサデカノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(3,6-ジオキサドデカノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、(1S, 2S) -2-(3,6-ジオキサドデカノイル)アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールが挙げられる。

【0025】本発明化合物中、毒性が低く、シナプス形成活性が高い化合物の具体例としては特に、上記式(I)において、RがCO-W-CO-Xで示される化合物又はRがCO-W-Yで示される化合物であり、WおよびX若しくはYで示される基がそれぞれ表-1に示す以下の組合せからなる化合物が挙げられる。

[0026]

【表1】

表-1					
w	х	Y	No. *		
エチレン基	プトキシ基		5		
プチレン基	リジン残基		26		
オクチレン基	リジン残基		27		
プチレン基	エチルアミノ基		11		
オクチレン基	プチルアミノ基		14		
ノニレン基		ヒドロキシル基	23		
オクチレン基		シアル酸残基	28		
メチレン基		ブトキシエチレンオキシ基	19		
マチレン其		ヘキシルオキシエデレンオキシ基	21		

* No.: 化合物番号(後配の実施例番号に相当する)

【0027】式(I)で示される本発明のアミノアルコール誘導体は、式(II)で示されるアミノアルコール誘導体のアミノ基に、置換基Rに対応するカルボン酸又はその反応性誘導体を用い、自体既知の方法であるペプチ

ド結合生成反応によりRを導入することによって得られるが、このような方法に限定されるものではない。 【化2】

$$\begin{array}{c}
OH\\
NH_2
\end{array}$$

【0028】Rに対応するカルボン酸誘導体に、反応性の高い官能基が含まれる場合は、この官能基をあらかじめ適当な保護基で保護し、所望のペプチド結合生成反応を行った後、脱保護させてもよい。また、脱保護により得られた反応性官能基(例えばアミノ基、カルボキシル基)に自体既知の方法であるペプチド結合生成反応またはエステル化反応を繰り返すことにより、所望の化合物を得ることができる。

【0029】ペプチド結合生成方法としては、上記Rに対応するカルボン酸と縮合剤を用いる方法、酸無水物を用いる方法、酸ハロゲン化物を用いる方法等が例示される。具体的には、式(II)で示されるアミノアルコール誘導体又はその酸付加塩(例、塩酸塩)を水、塩化メチレン、ピリジン、エタノール等の溶媒中、上記カルボジイミド(DCC)や水溶性カルボジイミド(WSC)、より具体的には1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(EDC)]と必要に応じてN-ヒドロキシスクシンイミド等の活性化剤を用いて反応させる方法、酸無水物又は酸ハロゲン化物(例えば、酸塩化物)と塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基、炭酸水素ナトリウムのような無機塩基)を用いて反応さ

せる方法等が例示される。なお、反応の際に使用する溶 媒は、ペプチド結合生成反応を阻害せず、上記アミノア ルコール誘導体およびカルボン酸誘導体を溶解するもの であれば、特に限定されるものではない。

【0030】ペプチド結合生成反応は、通常約0~50 ℃、好ましくは室温下(5~35℃(JIS K0050))、数時間~数日間、好ましくは10時間~2日間行われるが、反応条件は当業者であれば予備実験によって適宜に設定することができる。ペプチド結合生成反応の後、酢酸エチル、クロロホルム等による溶媒抽出、各種クロマトグラフィー(吸着クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー等)、結晶化等の自体既知の精製手段を適宜に組み合わせて式(I)で表される本発明化合物を精製・単離することができる。

【0031】本発明化合物の出発物質である式(II)の化合物の製法としては、特開平9-216856号公報に記載されているような公知の方法を適宜採用することができる。具体的には次に示すように、式(III)で表されるキラル化合物を出発物質として使用し、下記工程の反応式に従い順次反応させることにより所望の立体配置を有する化合物として得られる。

[0032]

【化3】

【0033】(工程式中、*は不斉炭素を表し、P1は アミノ基の保護基であり、例えばベンジルオキシカルボ ニル基、t-ブトキシカルボニル基、ベンゼンスルホニ ル基、フルオレニルメトキシカルボニル基等が挙げられ る。Yはメタンスルホニル、トリハロゲノメタンスルホ ニル、Pートルエンスルホニル、ベンゼンスルホニル、 P-ブロモベンゼンスルホニル基等の脱離基を表す) 【0034】すなわち、式(III)で示されるアミノア ルコール誘導体の1級水酸基のみに脱離基(Y)を導入 して式(IV)で示される化合物とした後、該化合物にモ ルホリンを反応させて式(V)で示されるアミノアルコ ール誘導体となし、該化合物よりP₁を脱離させること により、式 (II) で示されるキラルなアミノアルコール 誘導体を得ることができる。このようにして得られた式 (II) の化合物は、上記の反応に従い式(I) の化合物 に誘導される。

【0035】本発明の式(I)で示される化合物の薬学的に許容される塩としては、塩酸、リン酸、硫酸、硝酸等の無機酸塩、ギ酸、酢酸、クエン酸、乳酸、リンゴ酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、コハク酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸(メシル酸)、Pートルエンスルホン酸(トシル酸)等の有機酸の塩をあげることができる。このような塩の製造は自体既知の方法によって行うことができ、例えば式(I)で示される化合物(遊離型)をアルコール等の適宜な溶媒に溶解し、通常等モル程度の上記の酸を添加して反応させ、所望により溶媒を留去すればよい。

【0036】本発明化合物の式(I)で示されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩は、糖脂質の生合成の制御作用に関与する特性を有し、該特性に基づく医薬としての有用性を有している。式(I)で示される化合物のうちシナプス形成促進効果及び/又は糖脂質(ガングリオシド等)生合成促進作用を有する化合物は、神経突起伸展促進効果、神経細胞死防止効果、MAPキナーゼ活性化効果を有すると予想され、このような効果に基づく神経疾患治療剤として有用である。したがって、本発明化合物の有効量を、末梢神経又は中枢神経の障害に起因する神経疾患に罹患したとトを含む哺乳動物に投与することによって、該動物を治療することが

できる。代表的な疾患として、例えば脳卒中、脳梗塞、脳血管障害後遺症、脳出血、脳外傷、記憶障害、老年痴呆、アルツハイマー病やパーキンソン氏病等の、神経繊維が再生されることによって治療効果が期待される種々の中枢神経系疾患;並びに、例えば代謝障害性多発性神経障害、機械的神経障害、毒性神経障害等の種々の末梢神経系疾患が挙げられる。特にシナプス形成促進活性を有する本発明化合物は、中枢神経系疾患治療剤、特に脳保護剤若しくは脳神経賦活・保護剤として、例えば脳血管障害後遺症の治療に有効である。

【0037】〔製剤化〕本発明の式(I)で示される化 合物およびその薬学的に許容される塩は、ヒトを含む哺 乳動物の各種疾患 (例えば神経疾患) の治療に用いるこ とができ、該化合物およびその塩を、担体、賦形剤、そ の他の添加物と共に、経口又は非経口的に投与する製剤 とすることができる。経口製剤としては、散剤、顆粒 剤、カプセル剤、錠剤等の固形製剤;シロップ剤、エリ キシル剤、乳剤等の液状製剤を挙げることができる。散 剤は、例えば乳糖、デンプン、結晶セルロース、乳酸カ ルシウム、リン酸水素カルシウム、メタケイ酸アルミン 酸マグネシウム、無水ケイ酸等の賦形剤と混合して得る ことができる。顆粒剤は、上記賦形剤のほか、必要に応 じて、例えば白糖、ヒドロキシプロピルセルロース、ポ リビニルピロリドン等の結合剤や、カルボキシメチルセ ルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム等の 崩壊剤を更に加え、湿式又は乾式で造粒して得ることが できる。錠剤は、上記散剤又は顆粒剤をそのまま、又は ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤を加えて 打錠して得ることができる。また、上記錠剤又は顆粒剤 は、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、 メタクリル酸メチルコポリマー、ヒドロキシプロピルメ チルセルロースアセテート、ヒドロキシプロピルメチル セルロースサクシネート等の腸溶性基剤で被覆し、ある いはエチルセルロース、カルナウバロウ、硬化油、白色 セラック等で被覆し、これらを腸溶性又は持続性製剤に することができる。

【0038】硬カプセル剤は、上記散剤又は顆粒剤を硬カプセルに充填して得ることができる。また軟カプセル 剤は、本発明化合物を、グリセリン、ポリエチレングリ

.... ...

コール、ゴマ油、オリーブ油等に溶解し、これをゼラチン膜で被覆して得ることができる。シロップ剤は、白糖、ソルビトール、グリセリン等の甘味剤と本発明化合物とを、水に溶解して得ることができる。また、甘味剤及び水のほかに、精油、エタノール等を加えてエリキシル剤とするか、あるいはアラビヤゴム、トラガント、ポリソルベート類(ポリソルベート20、ポリソルベート60、ポリソルベート80(トウィーン80)等)、カルボキシメチルセルロースナトリウム等を加えて乳剤又は懸濁剤にすることもできる。またこれらの液状製剤には必要に応じ、矯味剤、着色剤、保存剤等を加えることができる。

【0039】非経口製剤としては、注射剤、直腸投与 剤、ペッサリー、皮膚外用剤、吸入剤、エアゾール剤、 点眼剤等を挙げることができる。注射剤は、本発明化合 物に、必要に応じてポリソルベート類等の非イオン界面 活性剤;塩酸、水酸化ナトリウム、乳酸、乳酸ナトリウ ム、リン酸一水素ナトリウム、リン酸二水素ナトリウム 等のpH調整剤;塩化ナトリウム、ブドウ糖等の等張化 剤;アミノ酸類等の安定化剤;及び注射用蒸留水又は生 理食塩水を加え、滅菌沪過した後、アンプルに充填して 得ることができる。また更にマンニトール、デキストラ ン、ゼラチン等を加えて真空凍結乾燥し、用時溶解型の 注射剤とすることができる。その他、粉末充填型の注射 剤とすることもできる。また本発明化合物に、レシチ ン、ポリソルベート類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ 油、マクロゴール等の乳化剤を加えた後、水中で乳化さ せた注射用乳剤にすることもできる。

【0040】また、注射剤としては、溶解性、目標臓器への移行速度の改善が可能なリポソーム製剤やリピッドマイクロスフェア等が挙げられる。特にナノスフェアーリポソーム(脂質超微粒子)は網内系組織に取り込まれることなく血中濃度を高め、薬効発現に必要な最小有効投与量を低下させることができるだけでなく、脳血管関門を10倍程度通過しやすくするので、脳の神経疾患の治療に使用する場合に好適である。リポソーム製剤は公知のリポソーム調製法(C.G. Knight, Liposomes: From Physical Structure to Therapeutic Applications, pp. 51-82, Elsevier, Amsterdam (1981); Proc. Natl. Acad. Sci., U.S.A., Vol.75, 4194(1978))に従って調製することができる。

【0041】すなわち、リポソーム膜を形成する両親媒性物質としては、天然リン脂質(卵黄レシチン、大豆レシチン、スフィンゴミエリン、ホスファチジルセリン、ホスファチジルグリセロール、ホスファチジルイノシトール、ジホスファチジルグリセロール、ホスファチジルエタノールアミン、カルジオリピン等)、合成リン脂質(ジステアロイルホスファチジルコリン、ジパルミトイルホスファチジルコリン、ジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン等)等のリン脂質が使用される。ま

た、膜の安定性、流動性、薬剤の膜透過性を改善するために、コレステロール類(コレステロール、エルゴステロール、フィトステロール、シトステロール、スチグマステロール等)、リポソームに負電荷を付与することが知られている物質(ホスファチジン酸、ジセチルホスフェート等)、正電荷を付与することが知られている物質(ステアリルアミン、ステアリルアミンアセテート等)、酸化防止剤(トコフェロール等)、油性物質(大豆油、綿実油、ゴマ油、肝油等)等、公知の種々の添加剤を使用してもよい。

【0042】リポソームの製造は、例えば、以下の方法 で行うことができる。上記両親媒性物質及び添加剤と、 本発明化合物を、有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメ タン、エタノール、メタノール、ヘキサン等の単独又は 混合溶媒) にそれぞれ溶解し、両溶液を混合し、フラス コ等の容器中において不活性ガス(窒素ガス、アルゴン ガス等)の存在下で有機溶媒を除去し、器壁に薄膜を付 着させる。次いで、この薄膜を適当な水性媒体(生理食 塩水、緩衝液、リン酸緩衝生理食塩水等)に加え、攪拌 機で攪拌する。小粒径のリポソームを得るためには、超 音波乳化機、加圧型乳化機、フレンチプレス細胞破砕機 等を用いて更に分散させる。このようにリポソーム化に 必要な両親媒性物質等と本発明誘導体が水性媒体に分散 した液をメンブランフィルター処理することによってリ ポソーム化が進行し、粒径分布が制御されたナノスフェ アーリポソーム(脂質超微粒子;粒径25~50nm程 度)を得ることができる。また、リポソームを限外沪 過、遠心分離、ゲル沪過等の分画処理に付し、担持され なかった薬剤を除去してもよい。

【0043】また、膜形成物質として、上記両親媒性物質、添加剤の他に、βーオクチルグルコシド、Lーチロシンー7ーアミドー4ーメチルクマリン、フェニルアミノマンノシド又はスルファチドを添加することによって得られる、グルコース残基、チロシン残基、マンノース残基又はスルファチドを膜上に有するリポソームに本発明化合物である式(I)のアミノアルコール誘導体を担持させることによって、脳血管関門を通過しやすくすることもできる(方法自体は、特開平4ー69332号参照)。リピッドマイクロスフェアは、本発明化合物を大豆油、ゴマ油等に溶解し、天然リン脂質、グリセリン、水等を加え撹拌機で撹拌し、更に超音波乳化機、加圧型乳化機、フレンチプレス細胞破砕機等を用いて分散させることにより得られる。

【0044】直腸投与剤は、本発明化合物に、カカオ脂肪酸のモノ、ジ又はトリグリセリド、ポリエチレングリコール等の坐剤用基剤を加えた後、加温して溶融し、これを型に流し込んで冷却するか、あるいは本発明化合物を、ポリエチレングリコール、大豆油等に溶解した後、ゼラチン膜で被覆して得ることができる。皮膚外用剤は、本発明化合物に、白色ワセリン、ミツロウ、流動パ

ラフィン、ポリエチレングリコール等を加え、必要に応 じ加温し、混練して得ることができる。

【0045】テープ剤は、本発明化合物に、ロジン、アクリル酸アルキルエステル重合体等の粘着剤を混練し、これを不織布等に展延して得ることができる。吸入剤は、例えば薬学的に許容される不活性ガス等の噴射剤に、本発明化合物を溶解又は分散し、これを耐圧容器に充填して得ることができる。本発明化合物を神経疾患の治療剤、特に脳保護剤若しくは脳神経賦活・保護剤として使用する場合は、注射剤が好ましく、静脈注射剤がより好ましい。このような注射剤は本発明化合物の脳内移行性を考慮して、リピッドマイクロスフェア製剤、界面活性剤を含む製剤としてもよい。

【0046】〔投与方法〕本発明化合物を有効成分として含有する薬剤の投与方法は、特に限定されないが、中枢神経系の障害に起因する神経疾患の治療に使用する場合、筋肉内注射、静脈内注射、皮下注射又は腹腔内注射等の注射、経直腸投与、経肺投与、点眼、経口投与などが好ましい。また、末梢神経系の障害に起因する神経疾患の治療に使用する場合、筋肉内注射、経皮投与、点

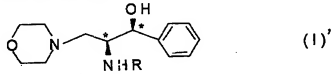
眼、経口投与などが好ましい。投与量は、患者の年令、健康状態、体重等に応じ適宜決定するが、一般には、本発明化合物を0.25~200mg/kg、好ましくは0.5~100mg/kgを一日1回あるいはそれ以上に分けて投与する。

[0047]

【実施例】次に本発明を実施例により更に詳細に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例 に限定されるものではない。

<合成例>本発明化合物の合成例を実施例1~28に示す。なお、本発明化合物の中間体の合成例は、調製例として示し、又反応温度について特に記載のないものは、室温下にて反応を行った。更に、実施例および調製例における生成物質の同定は核磁気共鳴吸収により行った。本発明実施例で合成した化合物は全てLートレオ体であり、下記式(I)'で表される。なお、式中*、Rは上記と同義である。

【0048】 【化4】



【0049】下記実施例中における略号は、それぞれ下記を意味する。

EDC : 1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩

2 : ベンジルオキシカルボニル基

L-PDMP : (1S, 2S)-1- -2- -3- -1-

14 C-GaL: D-(1-14 C) ガラクトース EDTA : エチレンジアミン四酢酸

PBS: ダルベッコりん酸緩衝塩類溶液

DMSO : ジメチルスルホキシド

【0050】実施例1

(1S, 2S) - 2-ベンジルオキシカルボニルグリシ ルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパ ノールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール716.5mg (3.04mmol) に塩化メチレン (25ml)、Z-グリシン 635.4mg (3.04mmol)、N-ヒドロキシスクシンイミド 699.3mg (6.08mmol)、ED C 582.3mg (3.04mmol)を加え、18時間攪拌した後、Z-グリシン 635.3mg (3.04mmol)、トリエチルアミン 846μl (6.08mmol)を加え、さらに16時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム溶液 70mlを加え、酢酸エチル 100mlで抽出し、有機層を水70ml、飽和食塩水 70mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、

溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質494.0mg (収率38.1%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7.39-7.25(10H,m,aromatic), 6.43 (1H,brs,NH), 5.34(1H,brs,NH), 5.11(2H,m,C00CH₂),4. 96(1H,d,J=2.93Hz,H-1), 4.29(1H,m,H-2), 3.76(2H,m,C0CH₂-NH), 3.69(4H,m,(CH₂)₂0), 2.55(6H,m,CH₂N(CH₂)₂)

13 C-NMR(CDCl₃) δ: 169.2, 156.5, 140.6, 136.0, 129. 1, 129.0, 128.6, 128.4, 128.3, 128.1, 127.8, 126. 6, 126.0, 75.1, 67.3, 66.9, 59.7, 54.4, 51.2, 44.7 【 O O 5 1 】実施例 2

(1S, 2S) -2-ベンジルオキシカルボニルグリシ ルグリシルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1 -プロパノールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール232mg (0.98mmol) に塩化メチレン:メタノール=1:1(5ml)、トリエチルアミン274μ1(1.97mmol)を加え、溶液A2とした。一方、Z-グリシルグリシン262.0mg (0.98mmol) に、塩化メチレン:メタノール=1:1(5ml)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール263.9mg (0.99mmol)を加え、溶液B2とした。溶液A2と溶液B2を混合し、EDC 189.8mg (0.99mmol)を加え、18時間撹拌した後、Z-グリシルグリシン 26

0.0mg (0.98mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール2 64.6mg (1.00mmol)を追加し、さらに3時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム溶液 70mlを加え、酢酸エチル 100mlで抽出し、有機層を水 70ml、飽和食塩水70mlで頃次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 90.0mg (収率19.0%)を得た。

 $\label{eq:hammaccocc} $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}) \ \delta: 7.33-7.20(10\text{H},\text{m,aromatic}), 6.94 $$ (1\text{H},\text{brs},\text{NH}), 6.05(1\text{H},\text{brs},\text{NH}), 5.04(2\text{H},\text{m},\text{COOCH}_{2}), 4. $$ (88(1\text{H},\text{d},\text{J=}3.42\text{Hz},\text{H-}1), 4.28(1\text{H},\text{m},\text{H-}2), 3.8(4\text{H},\text{m},\text{COCH}_{2},\text{NH}), 3.62(4\text{H},\text{brs},(\text{CH}_{2})_{2}0), 2.45(6\text{H},\text{m},\text{CH}_{2}\text{N}(\text{CH}_{2})_{2})$$ }$

 13 C-NMR(CDC1 $_{3}$) δ : 169.8, 169.0, 156.7, 141.0, 136. 0, 128.5, 128.2, 127.9, 127.6, 126.1, 74.2, 67.1, 66.7, 59.4, 54.0, 51.5, 44.3, 42.9

【0052】実施例3

(1S, 2S) -2-(n-プトキシ)カルボニルグリシルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの合成

下記調製例1で得た(1S, 2S) -2-グリシルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール、188.7mg (0.64mol)にメタノール 3ml、トリエチルアミン178μ1 (1.28 mol)、クロロギ酸n-ブチル 100μl (0.77 mol)を加え、15時間撹拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム溶液 35mlを加え、酢酸エチル50mlで抽出し、有機層を水 35ml、飽和食塩水 35mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル、酢酸エチル:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 160.9mg(収率 64.0%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7.33-7.23(5H, m, aromatic), 6.67(1 H, brs, NH), 5.61(1H, brs, NH), 4.91(1H, s, H-1), 4.26(1 H, m, H-2), 4.03(2H, t, COOCH₂), 3.70-3.66(6H, m, COCH₂-N H及び(CH₂)₂0), 2.58-2.39(6H, m, CH₂N(CH₂)₂), 1.58(2 H, m, COOCH₂CH₂), 1.36(2H, m, CH₂-CH₃), 0.92(3H, t, CH₃) ^{1.3}C-NMR (CDCl₃) δ : 169.5, 156.8, 140.8, 128.2, 127. 5, 126.0, 74.3, 66.7, 65.2, 59.3, 54.0, 51.1, 44. 3, 30.8, 18.8, 13.6

【0053】調製例1

(1S, 2S) - 2 - グリシルアミノ - 3 - モルホリノ - 1 - フェニル - 1 - プロパノールの調製

実施例1で調製した(1S, 2S) -2-ベンジルオキシカルボニルグリシルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 478.7mg (1.12mol)をメタノール10mlに溶かし、10%パラジウム炭素119.2mg (10.0 mol%)を加え、水素雰囲気下、6時間攪拌した。パラジウム炭素をろ過除去し、ろ液を濃縮して標記

化合物を得た。

【0054】実施例4

 $(1S, 2S) - 2 - (n-\Lambda + サノイル) グリシルアミノ$ -3 - モルホリノー <math>1 - 7 ェニルー 1 - 7 ロパノールの 合成

調製例1で得た(1S, 2S) - 2-グリシルアミノー3-モルホリノー1-フェニルー1-プロパノール、20 1.8mg (0.69mmol)にメタノール3ml、トリエチルアミン115μ1 (0.83 mmol)、n-ヘキサノイルクロリド114μ1 (0.83 mmol)を加え、3時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム溶液35mlを加え、酢酸エチル50 mlで抽出し、有機層を水35ml、飽和食塩水35mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質120.9mg(収率44.8%)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}) \quad \delta: \ 7.35-7.24(5\text{H},\text{m,aromatic}), \ 6.68(1\text{H},\text{brs},\text{NH}), \ 6.39(1\text{H},\text{brs},\text{NH}), \ 4.97(1\text{H},\text{d},\text{J=2}.93\text{Hz},\text{H-1}), \ 4.31(1\text{H},\text{m},\text{H-2}), \ 3.79(2\text{H},\text{m},\text{COCH}_{2}-\text{NH}), \ 3.71(4\text{H},\text{m}, \text{CH}_{2})_{2}0), \ 2.66-2.47(6\text{H},\text{m},\text{CH}_{2}\text{N}(\text{CH}_{2})_{2}), \ 2.18(2\text{H},\text{t},\text{COCH}_{2}\text{CH}_{2}), \ 1.59(2\text{H},\text{m},\text{COCH}_{2}\text{CH}_{2}), \ 1.30(4\text{H},\text{m},\text{CH}_{2})_{2}-\text{C} \\ \text{H}_{3}), \ 0.89(3\text{H},\text{t},\text{CH}_{3})$

 13 C-NMR(CDCl₃) δ : 173.8, 169.1, 140.9, 128.3, 127. 6, 126.0, 74.5, 66.9, 59.8, 54.3, 51.3, 43.2, 36. 2, 31.4, 25.2, 22.3, 13.9

【0055】実施例5

(1S, 2S) - 2 - (n-ブトキシ) ブタンジオイルアミ<math>J - 3 - モルホリノ - 1 - フェニル - 1 - プロパノールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 255.2 mg (1.08 mol) に塩化メチレン 5 ml、トリエチルアミン300 μl (2.16 mol) を加え、溶液A5とした。一方、コハク酸モノ(n-ブチル)エステル196.0 mg (1.13 mol) に、塩化メチレン 5 ml、N-ヒドロキシスクシンイミド 263.9 mg (2.16 mol) を加え、溶液B5とした。溶液A5と溶液B5を混合し、EDC 207.5 mg (1.08 mol) を加え、18時間攪拌した。反応溶液に飽和炭酸水素ナトリウム溶液 70 mlを加え、酢酸エチル100 mlで抽出し、有機層を水 70 ml、飽和食塩水 70 mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:

1) で精製し、無色油状の標記物質 70.7mg (収率16.7%) を得た。

 $\label{eq:charge_equation} $$^1\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3) \ \delta: 7.37-7.26(5\text{H},\text{m},\text{aromatic}), 6.06(1$$$\text{H},\text{d},\text{J=}7.32\text{Hz},\text{NH}), 4.95(1\text{H},\text{d},\text{J=}3.90\text{Hz},\text{H-}1), 4.30(1$$$\text{H},\text{m},\text{H-}2), 4.05(2\text{H},\text{t},\text{COOCH}_2), 3.73(4\text{H},\text{m},\text{CH}_2)_2\text{O}), \\ 2.66-2.35(10\text{H},\text{m},\text{CH}_2\text{N}(\text{CH}_2)_2\,\&\,\mathcal{U}\text{COCH}_2), 1.59(2\text{H},\text{m},\text{COOCH}_2), \\ 1.36(2\text{H},\text{m},\text{CH}_2-\text{CH}_3), 0.93(3\text{H},\text{t},\text{CH}_3) \\ \end{aligned}$

 13 C-NMR(CDC1₃) δ : 172.9, 171.9, 140.8, 128.4, 127. 7, 126.1, 75.3, 66.9, 64.7, 59.7, 54.3, 51.1, 31. 0, 30.6, 29.4, 19.1, 13.7

【0056】実施例6

(1S, 2S) - 2-エトキシヘキサンジオイルアミノ -3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの 合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フ ェニル-1-プロパノール 2.858g(11.13mol)に塩化 メチレン 40ml、アジピン酸モノエチルエステル1.986g (11.40mmol)、EDC 2.227g(11.62mmol)を加え16時間 攪拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリ ウム溶液 90mlを加え、酢酸エチル 150mlで抽出し、有 機層を水 90ml、飽和食塩水 90mlで順次洗浄後、硫酸ナ トリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得ら れた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色 油状の標記物質 3.855g (収率88.4%) を得た。 ¹H-NMR (CDCl₃) δ : 7.36-7.25(5H, m, aromatic), 5.94(1 $H,d,J=7.81Hz,NH),4.95(1H,d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H,d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.29(1H_d,J=3.42Hz,H-1), 4.$ m, H-2), 4.11(2H, m, COO-CH₂), 3.71(4H, m, (CH₂)₂0), 2.61-2.45(6H, m, N(CH₂)₃), 2.25(2H, t, 0-CO-CH₂), 2.11(2H, t, NHOO-CH₂), 1.53(4H, m, COCH₂-CH₂), 1.25(3H, t, CH)

【0057】実施例7

3)

(1S, 2S) - 2-イソプロポキシヘキサンジオイル アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノ ールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 472.0mg (2.0mmol) にアジピン酸モノイソプロピルエステル 530.0mg (2.0mmol)、塩化メチレン 10ml、トリエチルアミン 700μl (5.0mmol)、EDC 580mg (3.0mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 416.0mg (収率51.0%)を得た。

 13 C-NMR(CDCl₃) δ : 173.1, 172.9, 140.9, 128.4, 127. 7, 126.0, 75.4, 67.6, 66.9, 59.8, 54.4, 51.2, 36. 2, 34.2, 24.9, 24.3, 21.8

【0058】実施例8

(1S, 2S) - 2 - (n-ブトキシヘキサンジオイル)アミノー3ーモルホリノー<math>1 - フェニル-1 - プロパノールの合成

(1S, 2S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 472.0mg (2.0mnol) にアジピン酸モノ(n-ブチル)エステル 405mg (2.0mnol)、塩化メチレン 12ml、トリエチルアミン 420μl (3.0mnol)、 EDC 580mg (3.0mnol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 308mg (収率37.0%)を得た。

13 C-NMR (CDCl₃) δ: 173.5, 173.1, 140.9, 128.4, 127. 7, 126.0, 75.4, 67.0, 64.3, 59.8, 54.4, 51.2, 36. 2, 33.9, 30.7, 25.0, 24.3, 19.1, 13.2

【0059】実施例9

[(1S, 2S) -2-(3-ブチルカルバモイル)プロピオ ニルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロ パノールの合成

(1S, 2S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 802.4mg (3.4mno1) に3-ブチルカルバモイルプロピオン酸 600mg (3.4mno1)、塩化メチレン 25ml、トリエチルアミン 1.7ml (12.0mno 1)、EDC 1.0g (5.1mno1)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 962mg (収率71.0%)を得た。

 $\label{eq:hammata} 1H-NMR(CDCl_{3}) \ \delta: 7.38-7.26(5H,m,aromatic), 6.28(1H,d,J=7.81Hz,NH), 5.81(1H,brs,NH), 4.95(1H,d,J=3.42Hz,H-1), 4.30(1H,m,H-2), 3.73(4H,m,(CH_{2})_{2}0), 3.19(2H,m,CONH-CH_{2}), 2.6-2.5(2H,dd,H-3), 2.56(4H,m,N(CH_{2})_{2}), 2.6-2.4(4H,m,CO-CH_{2}), 1.45(2H,m,CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}), 1.32(2H,m,CH_{2}-CH_{3}), 0.91(3H,t,CH_{3})$

【0060】実施例10

(1S, 2S) - 2 - (N-ブチル-N-メチルアミノ)ブタ ンジオイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1

-プロパノールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 472.0mg (2.0mmol) にコハク酸モノ(N-ブチル-N-メチル)アミド 370mg (2.0mmol)、塩化メチレン 10ml、トリエチルアミン 0.7ml (5.0mmol)、EDC 580.0mg (3.0mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 532.9mg (収率66.0%)を得た。

 1 H-NMR(CDC1 $_3$) δ : 7.38-7.26(5H,m,aromatic), 6.49(1 H,d,J=6.84Hz,NH), 4.93(1H,d,J=3.91Hz,H-1), 4.30(1 H,m,H-2), 3.73(4H,m,(CH $_2$) $_2$ 0), 3.4-3.2(2H,m,CONH-C H $_2$), 2.94および2.89(3H,s,N-CH $_3$), 2.6-2.5(2H,dd,H-3), 2.56(4H,m,N(CH $_2$) $_2$), 2.6-2.4(4H,m,CO-CH $_2$), 1.6-1.4(2H,m,CH $_2$ -CH $_3$), 1.4-1.2(2H,m,CH $_2$ -CH $_3$), 0.94 および0.92(3H,m,CH $_2$ -CH $_3$)

¹³C-NMR(CDCl₃) δ: 173.1, 171.4, 141.0, 128.2, 127. 5, 126.2, 75.6, 66.9, 59.6, 54.3, 51.1, 49.6, 47. 7, 35.1, 33.5, 31.6, 31.5, 30.3, 29.4, 29.2, 28.5, 19.9, 13.8

【0061】実施例11

(1S, 2S) - 2 - (5-エチルカルバモイル)ペンタ ノイルアミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プ ロパノールの合成

(1 S, 2 S) - 2 - アミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノール 4.72g (20.0 mmol) に5-エチルカルバモイルペンタン酸 3.46g (20.0 mmol)、塩化メチレン 160 ml、トリエチルアミン 6.4 ml (46.0 mmol)、EDC 4.98g (26.0 mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 350 mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 250 ml、水 250 ml、飽和食塩水 250 mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 1.02g (収率13.0%)

【0062】実施例12

を得た。

(1S, 2S) - 2- (5-シクロヘキシルカルバモイ_」ル)ペンタノイルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニ_」ル-1-プロパノールの合成

 $(1S, 2S) - 2 - 7SJ - 3 - 4U\pi JJ - 1 - 7$ ェニルー1ープロパノール 472.0mg (2.0mmol) に5-シ クロヘキシルカルバモイルペンタン酸 546.0mg(2.4mmo 1) 、塩化メチレン: メタノール=4:1の混合溶媒 10 ml、トリエチルアミン 620µl (4.4mmol)、EDC 460mg (2.4mol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メ チレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム 溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、 硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去し た。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (クロロホルム:メタノール=10:1)で精製 し、無色油状の標記物質 607mg (収率68.0%) を得た。 ¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7.38-7.26(5H,m,aromatic), 6.04(1 H, d, J=7.81Hz, NH), 5.42(1H, d, J=7.81, NH), 4.97(1H, d, J=3.91Hz, H-1), 4.32(1H, m, H-2), 3.70(4H, m, (CH₂))20), 2.61および2.50(2H,dd,H-3), 2.58(4H,m,N(C H_2)₂), 2.1(4H, m, CO-CH₂), 1.6-1.5(4H, m, CO-CH₂-CH₂), 1.4-1.3(4H, m, CH-CH₂), 1.2-1.0(6H, m, (CH₂)₃)¹³C-NMR (CDCl₃) δ: 173.3, 171.6, 141.0, 128.4, 127. 7, 126.1, 75.4, 67.0, 59.8, 54.4, 51.2, 48.2, 36. 3, 36.1, 33.2, 25.5, 24.9, 24.8

【0063】実施例13

(1S, 2S) -2- (5-ヘキシルカルバモイル)ペン タノイルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの合成

(1S, 2S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 703.1mg (2.979mmol) に塩化メチレン 20ml、5-ヘキシルカルバモイルペンタン酸 708.6mg (3.094mmol)、EDC 621.7mg (3.243mmol)を加え18時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 30mlを加え、酢酸エチル 50mlで抽出し、有機層を水 30ml、飽和食塩水 30mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 292.2mg (収率21.9%)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) \ \delta: \ 7.36-7.25(5\text{H},\text{m,aromatic}), \ 6.07(1 \\ \text{H,d,J=7.33Hz,NH}), \ 5.65(1\text{H,brs,NH}), \ 4.96(1\text{H,d,J=3.4}) \\ \text{1Hz,H-1}), 4.31(1\text{H},\text{m,H-2}), \ 3.72(4\text{H},\text{m,}(\text{CH}_{2})_{2}0), \ 3.21 \\ \text{(2H,m,NH-CH}_{2}), \ 2.62-2.47(6\text{H},\text{m,CH}_{2}N(\text{CH}_{2})_{2}), \ 2.13-2. \\ \text{08}(4\text{H},\text{m,COCH}_{2}), 1.55-1.44(6\text{H},\text{m,COCH}_{2}-\text{CH}_{2}, \ N\text{H-CH}_{2}\text{C}) \\ \text{H}_{2}), \ 1.29(6\text{H},\text{m,CH}_{2}(\text{CH}_{2})_{3}\text{CH}_{2}), \ 0.89(3\text{H,t,CH}_{3}) \\ \text{13C-NMR}(\text{CDCl}_{3}) \ \delta: \ 173.2, \ 172.5, \ 141.0, \ 128.3, \ 127.6, \ 126.0, \ 75.2, \ 66.9, \ 59.7, \ 54.3, \ 51.2, \ 39.5, \ 36.0, \ 31.4, \ 29.5, \ 26.6, \ 24.8, \ 22.5, \ 14.0 \\$

【0064】実施例14

(1S, 2S) - 2-(9-ブチルカルバモイル)ノナノイ ルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパ_ ノールの合成 (1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 920.8 mg (3.901 mnol) に塩化メチレン 20 ml、9-(n-ブチル)カルバモイルノナン酸1063.1 mg (4.136 mnol)、EDC 1546.1 mg (8.065 mnol)を加え21時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 100 mlを加え、酢酸エチル 100 mlで抽出し、有機層を水 100 ml、飽和食塩水 100 mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 442.3 mg (収率23.9%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ : 7.37-7.26(5H, m, aromatic), 5.91(1 H, d, J=6.84Hz, NH), 5.50(1H, brs, NH), 4.96(1H, d, J=3.4 2Hz, H-1), 4.28(1H, m, H-2), 3.72(4H, m, (CH $_2$) $_2$ 0), 3.23 (2H, m, NH-CH $_2$), 2.62-2.46(6H, m, CH $_2$ N(CH $_2$) $_2$), 2.11(4 H, m, COCH $_2$), 1.60(2H, m, COCH $_2$ -CH $_2$), 1.47(4H, m, COCH $_2$ -CH $_2$, NH-CH $_2$ CH $_2$), 1.34及び1.26(10H, m, CH $_2$ (CH $_2$) $_4$ CH $_2$, CH $_2$ -CH $_3$), 0.92(3H, t, CH $_3$)

¹³C-NMR(CDC1₃) δ : 173.7, 173.0, 141.0, 128.4, 127. 6, 126.0, 75.5, 66.9, 59.8, 54.3, 51.2, 39.2, 36. 8, 36.7, 31.7, 29.1, 29.0, 25.7, 25.6, 25.5, 20.1, 13.7

【0065】実施例15

(1S, 2S) -2-(9-ヘキシルカルバモイル)ノナノ イルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロ パノールの合成

(1 S, 2 S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 732.1mg (3.102mno1) に塩化メチレン 25ml、9-(n-ヘキシル)カルバモイルノナン酸 908.2mg (3.187mmol)、エタノール 3ml、EDC 628.5mg (3.278mmol)を加え、17時間撹拌した後、EDC 765.8mg (3.995mmol)、トリエチルアミン 0.90ml (6.469mmol)を追加し、14時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 100mlを加え、酢酸エチル 100mlで抽出し、有機層を水 100mlを加え、酢酸エチル 100mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 468.1mg (収率30.0%)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) \quad \delta: \ 7.37-7.26(5\text{H},\text{m},\text{aromatic}), \ 5.91(1\text{H},\text{d},\text{J=7.32Hz},\text{NH}), \ 5.49(1\text{H},\text{brs},\text{NH}), \ 4.96(1\text{H},\text{d},\text{J=3.9}) \\ \text{1Hz},\text{H-1}), 4.29(1\text{H},\text{m},\text{H-2}), \ 3.73(4\text{H},\text{m},(\text{CH}_{2})_{2}0), \ 3.22 \\ (2\text{H},\text{m},\text{NH-CH}_{2}), \ 2.62-2.47(6\text{H},\text{m},\text{CH}_{2}\text{N}(\text{CH}_{2})_{2}), \ 2.15-2. \\ 08(4\text{H},\text{m},\text{COCH}_{2}), 1.60(2\text{H},\text{m},\text{NHCH}_{2}-\text{CH}_{2}), \ 1.48(4\text{H},\text{m},\text{COCH}_{2}-\text{CH}_{2}), \ 1.29-1.24(14\text{H},\text{m},\text{CH}_{2}(\text{CH}_{2})_{4}\text{CH}_{2},(\text{CH}_{2})_{3}-\text{CH}_{3}), \\ 0.88(3\text{H},\text{t},\text{CH}_{3})$

 13 C-NMR(CDCl₃) δ : 173.7, 173.0, 140.9, 128.4, 127. 6, 126.0, 75.4, 66.9, 59.8, 54.3, 51.2, 39.5, 36.

8, 36.7, 31.5, 29.6, 29.1, 29.0, 28.9, 26.6, 25.7, 25.5, 22.5, 14.0

【0066】実施例16

(1S, 2S) -2-(N,N-ジエタノールアミノ)デカン。 ジオイルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-。 プロパノールの合成。

セバシン酸モノ(ジエタノール)アミド 969.2mg (3.354m mol) に塩化メチレン5ml、エタノール 5ml、N-ヒドロキ シスクシンイミド 394.8mg (3.433mmol)を加え、溶液A 16とした。一方、(1S, 2S)-2-アミノ-3-モ ルホリノー1ーフェニルー1ープロパノール 735.1mg (3.115mol) にエタノール 10ml を加え、溶液B16とし た。溶液A16と溶液B16を混合し、EDC 760.8mg (3.969mm ol) を加え、90分間攪拌した後、EDC 362.8mg (1.893mm ol)を追加し、17時間攪拌した。溶媒を減圧留去した 後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 20mlを加え、酢酸エ チル50mlで抽出し、有機層を水 20ml、飽和食塩水 20ml で順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒 を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (クロロホルム:酢酸エチル:メタ ノール=9:10:1 および クロロホルム:メタノール= 20:1) で精製し、無色油状の標記物質 193.9mg (収率1 2.3%)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7.36-7.25(5H,m,aromatic), 5.27(1 H,brs,NH), 5.06(1H,d,J=5.86Hz,NH),4.82(1H,d,J=4.88 Hz,H-1),4.16-4.07(1H,m,H-2),3.83(1H,t,CH₂-0H),3.77(1H,t,CH₂-0H),3.70(4H,m,(CH₂)₂0),3.55-3.35(6H,m,CH₂-0H,CH₂CH₂-0H),2.57-2.26(10H,m,CH₂N(CH₂)₂及びCCH₂),1.61(4H,m,COCH₂CH₂),1.30-1.23(8H,m,CH₂(CH₂)₄CH₂)

¹³C-NMR(CDC1₃) δ: 175.6, 172.9, 141.2, 128.3, 127. 6, 126.4, 76.5, 66.8, 61.7, 60.8, 60.7, 60.2, 59. 8, 54.0, 52.1, 52.0, 50.5, 35.9, 34.6, 29.0, 25.1, 24.8

【0067】実施例17

(1S, 2S) - 2 - (シクロヘキサン-4-ヘキシルカルバモイル-1 - カルボニル) アミノ-3 - モルホリノーフェニル-1 - プロパノールの合成 (1S, 2S) - 2 - アミノ-3 - モルホリノー1 - フェニル-1 - プロパノール 472.0mg (2.0mmol) にシクロヘキサンジカルボン酸 1.72g (10.0mmol) 、トリエチルアミン 1.60ml (11.0mmol)、EDC 420mg (2.2mmol) を加え、一夜攪拌した。反応溶媒を濃縮した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml を加え濃縮し、クロロホルム:メタノール=5:1の混合溶媒 60mlを加え、不溶物をろ過除去した後、ろ液を濃縮し、シリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=9:1および5:1)で精製し、中間生成物 152mgを得た。次に、中間生成物135mg (0.35mmol) にヘキシルアミン 350mg (3.5

mol)、トリエチルアミン 0.24nl(1.7mmol)、EDC 33

Omg (1.7mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=9:1)で精製し、無色油状の標記物質 32.6mg(収率 19.7%)を得た。

 1 H-NMR(CDC1 $_3$) δ : 7.38-7.26(5H,m,aromatic), 5.97(1 H,d,J=7.32Hz,NH), 5.53(1H,t,NH), 4.96(1H,d,J=3.42Hz,H-1), 4.28(1H,m,H-2), 3.72(4H,m,(CH $_2$) $_2$ 0), 3.2(2 H,q,CONH-CH $_2$), 2.60および2.49(2H,dd,H-3), 2.56(4H,m,N(CH $_2$) $_2$), 2.0(2H,m,CO-CH), 1.9-1.7(8H,m,CH-CH $_2$), 1.6-1.2(8H,m,CONH-CH $_2$ (CH $_2$) $_4$), 0.88(3H,t,(CH $_2$) $_3$) 1 3C-NMR(CDC1 $_3$) δ : 176.0, 175.3, 141.0, 128.4, 127. 7, 126.1, 75.3, 67.0, 59.8, 54.4, 51.1, 44.7, 44. 6, 39.4, 31.5, 29.6, 28.7, 28.6, 26.6, 22.6, 14.0 【 0 0 6 8 】実施例18

(1S, 2S) - 2-(3-オキサヘプタノイル)アミノー 3-モルホリノー1-フェニルー1-プロパノールの合 成

(15, 25) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フ ェニル-1-プロパノール 944.0mg (4.0mmol) に3-オ キサヘプタン酸 529.0mg (4.0mmol)、塩化メチレン 20 ml、トリエチルアミン 1.40ml (10.0mmol)、EDC 1.15g (6.0mmol) を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メ チレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム 溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、 硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去し た。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (クロロホルム:エタノール=30:1)で精製 し、無色油状の標記物質 825mg (収率59%)を得た。 ¹H-NMR(CDCl₃) δ : 7.38-7.26(5H, m, aromatic), 6.95(1 H,d,J=7.81Hz,NH),4.99(1H,d,J=3.91Hz,H-1), 4.35(1H,m,H-2), 3.88および3.82(2H,d,CO-CH₂), 3.74(4H,m,(C H_2)₂0), 3.40(2H, t, 0-CH₂-(CH₂)₂-CH₃), 2.63および2.5 0(2H, dd, H-3), 2.59(4H, m, N(CH₂)₂), 1.55(2H, m, CH₂-CH) $_{2}$ CH₃), 1.35(2H, m, CH₂-CH₃), 0.93(3H, t, CH₃) ¹³C-NMR(CDCl₃) δ : 170.3, 140.7, 128.4, 127.7, 126. 2, 75.6, 71.5, 70.1,67.0, 59.8, 54.4, 50.3, 31.6, 19.2, 13.9

【0069】実施例19

(1S, 2S) -2-(3,6-ジオキサデカノイル)アミノ -3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの 合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 944.0mg (4.0mmol) に3,6-ジオキサデカン酸 705.0mg (4.0mmol)、塩化メチレン 20ml、トリエチルアミン 1.40ml (10.0mmol)、EDC 1.1 5g (6.0mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化

メチレン 100ml を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=30:1)で精製し、無色油状の標記物質 815mg(収率52%)を得た。 1 H-NMR(CDCl $_{3}$) $\delta:7.38-7.26$ (5H,m,aromatic), 7.06(1H,d,J=7.82Hz,NH),4.99(1H,d,J=3.91Hz,H-1), 4.38(1H,m,H-2), 3.96および3.89(2H,d,CO-CH $_{2}$), 3.73(4H,m,(CH $_{2}$) $_{2}$ 0), 3.52(4H,m,O-CH $_{2}$ -CH $_{2}$ -O), 3.42(2H,t,O-CH $_{2}$ -(CH $_{2}$) $_{2}$ -CH $_{3}$), 2.63および2.50(2H,dd,H-3), 2.58(4H,m,N(CH $_{2}$) $_{2}$), 1.54(2H,m,CH $_{2}$ -(CH $_{2}$) $_{2}$ -CH $_{3}$), 1.34(2H,m,CH $_{2}$ -CH $_{3}$), 0.92(3H,t,CH $_{3}$)

¹³C-NMR(CDCl₃) δ: 170.2, 140.9, 128.3, 127.6, 126. 2, 75.2, 71.3, 70.9,70.3, 69.7, 66.9, 59.6, 54.3, 50.4, 31.6, 19.2, 13.9

【0070】実施例20

(1S, 2S) -2-(4-(4-メトキシフェニル)ブチリ ル]アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロ パノールの合成

(1 S, 2 S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 472.0mg (2.0mmol) に4-(4-メトキシフェニル) ブタン酸 388.0mg (2.0mmol)、塩化メチレン 10ml、トリエチルアミン 0.70ml (5.0mmol)、EDC 580mg (3.0mmol)を加え、一夜撹拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 549mg (収率66%)を得た。

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 7.38-7.26(5H,m,aromatic), 7.02(2 H,d,J=8.79Hz,aromatic), 6.81(2H,m,aromatic), 5.80(1H,d,J=7.32Hz,NH), 4.97(1H,d,J=3.41Hz,H-1), 4.31(1H,m,H-2), 3.79(3H,s,O-CH₃), 3.72(4H,m,(CH₂)₂0), 2.61および2.49(2H,dd,H-3), 2.56(4H,m,N(CH₂)₂), 2.48(2H,m,CO-CH₂), 2.10(2H,m,CO(CH₂)₂CH₂), 1.82(2H,m,COCH₂-CH₂)

 13 C-NMR(CDC1 $_{3}$) δ : 173.3, 157.9, 140.8, 133.3, 129. 3, 128.4, 127.7, 126.0, 113.8, 75.4, 66.9, 59.9, 5 5.3, 54.4, 51.2, 35.7, 34.0, 27.2

【0071】実施例21

[(1S, 2S) - 2 - (3,6-ジオキサドデカノイル)アミ ノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール] の合成

(1S, 2S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 959.1mg (4.064nmol) に塩化メチレン 40ml、3.6-ジオキサドデカン酸 1.086g (5.325nmol)、EDC 1.167g (6.090nmol)を加え3時間撹拌

した後、EDC 719.3mg (3.752mmol)を追加し、3日間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 70mlを加え、酢酸エチル 100mlで抽出し、有機層を水 70ml、飽和食塩水 70mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)で精製し、無色油状の標記物質 812.3mg (収率47.4%)を得た。

¹³C-NMR(CDCl₃) δ: 170.2, 140.9, 128.3, 127.5, 126. 2, 75.2, 71.6, 71.0,70.4, 69.6, 66.9, 59.6, 54.3, 50.4, 31.6, 29.5, 25.7, 22.6, 14.1

【0072】実施例22

(1S, 2S) - 2- (7-オキソオクタノイル)アミノ -3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの 合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 944.0mg (4.0mmol) に7-オキソオクタン酸 700mg (4.4mmol)、塩化メチレン:メタノール=9:1の混合溶媒 20ml、トリエチルアミン1.40ml (10.0mmol)、EDC 1.15g (6.0mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 89 0mg (収率59%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_3$) δ : 7.38-7.26(5H, m, aromatic), 5.88(1 H, d, J=7.33Hz, NH), 4.96(1H, d, J=3.42Hz, H-1), 4.28(1H, m, H-2), 3.72(4H, m, (CH $_2$) $_2$ 0), 2.61および2.49(2H, dd, H-3), 2.56(4H, m, N(CH $_2$) $_2$), 2.38(2H, t, CO-CH $_2$), 2.12 (3H, s, CO-CH $_3$), 2.10(2H, dt, CH $_3$ COCH $_2$), 1.52(4H, m, COC H $_2$ CH $_2$), 1.18(2H, m, CO(CH $_2$) $_2$ CH $_2$)

 13 C-NMR(CDCl₃) δ : 209.4, 173.4, 141.0, 128.4, 127. 6, 126.0, 75.3, 67.0, 59.8, 54.4, 51.2, 43.3, 36. 4, 29.9, 28.4, 25.4, 23.2

【0073】実施例23

(1S, 2S) - 2 - (10-ヒドロキシデカノイル) アミノ-3 - モルホリノ-1 - フェニル-1 - プロパノールの合成

(1S, 2S) - 2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 472.0mg (2.0mmol) に10-ヒドロキシデカン酸 377mg (2.0mmol)、塩化メチレン 20 ml、トリエチルアミン 0.70ml (5.0mmol)、EDC 580mg

(3.0mmol)を加え、一夜攪拌した。反応溶媒に塩化メチレン 100mlを加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、無色油状の標記物質 508mg(収率62%)を得た。 ¹H-NMR(CDCl₃) δ:7.38-7.26(5H,m,aromatic),5.88(1 H,d,J=7.32Hz,NH),4.96(1H,d,J=3.42Hz,H-1),4.29(1 H,m,H-2),3.73(4H,m,(CH₂)₂0),3.62(2H,m,CH₂-OH),2.60および2.49(2H,dd,H-3),2.56(4H,m,N(CH₂)₂),2.10(2H,m,CO-CH₂),1.6-1.4(4H,m,CH₂-CH₂-OH,CO-CH₂-C H₂),1.4-1.2(10H,m,(CH₂)₅)

 13 C-NMR(CDCl₃) δ : 173.7, 140.9, 128.4, 127.7, 126.0, 75.5, 66.9, 63.0, 59.8, 54.4, 51.2, 36.4, 32.7, 29.3, 29.1, 29.0, 25.6

【0074】実施例24

(1S, 2S) - 2-メトキシデカンジオイルアミノー _3-モルホリノー1-フェニルー1-プロパノールの合_ 成_

(1 S, 2 S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 1.244g (5.27mmol) に塩化メチレン 40ml、セバシン酸モノメチルエステル 1.13g (5.23mmol)、EDC 1.51g (7.88mmol)を加え15時間攪拌し、EDC 1.10g (5.73mmol)、トリエチルアミン1.0ml (7.19mmol)を加え、22時間攪拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液 70mlを加え、酢酸エチル 100mlで抽出し、有機層を水 70ml、飽和食塩水 70mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル:メタノール=9:10:1)で精製し、無色油状の標記物質 1.89g (収率82.7%)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}) \quad \delta: \ 7.37-7.25(5\text{H,m,aromatic}) , \ 5.85(1 \\ \text{H,d,J=7.32Hz,NH}) , \ 4.96(1\text{H,d,J=3.42Hz,H-1}) , 4.28(1\text{H,m,H-2}) , \ 3.72(4\text{H,m,}(\text{CH}_{2})_{2}\text{O}) , \ 3.67(3\text{H,s,OCH}_{3}) , \ 2.63-2.47(6\text{H,m,CH}_{2}\text{N}(\text{CH}_{2})_{2}) , \ 2.30(2\text{H,m,COCH}_{2}) , \ 2.09(2\text{H,m,COCH}_{2}) , \ 1.60(2\text{H,m,COCH}_{2}-\text{CH}_{2}) , \ 1.50(2\text{H,m,COCH}_{2}-\text{CH}_{2}) , \ 1.26(8\text{H,m,CH}_{2}(\text{CH}_{2})_{4}\text{CH}_{2})$

【0075】実施例25

_(1S, 2S) -2-(9-カルボキシノナノイル)アミノ _-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノールの 合成_

(1S, 2S) -2-アミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 316.2mg (1.34mmol) に塩化メチレン 10ml、トリエチルアミン 190 μ l (1.37mmol)、無水セバシン酸 292.4mg (1.59mmol) を加え5時間 攪拌した後、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1 およびクロロホルム:メタノール=

9:1) で精製し、無色油状の標記物質 171.1mg (収率3 0.4%) を得た。

 $\label{eq:heat_coch} $1H-NMR(CDCl_{3}) \ \delta: 7.36-7.25(5H, m, aromatic), 6.50(1H, d, J=7.82Hz, NH), 4.94(1H, d, J=3.91Hz, H-1), 4.37(1H, m, H-2), 3.80-3.69(4H, m, (CH_{2})_{2}0), 2.77-2.63(6H, m, CH_{2}N(CH_{2})_{2}), 2.30(2H, m, COCH_{2}), 2.09(2H, m, COCH_{2}), 1.61(2H, m, COCH_{2}-CH_{2}), 1.48(2H, m, COCH_{2}-CH_{2}), 1.30-1.16(8H, m, CH_{2}(CH_{2})_{4}CH_{2})$

 13 C-NMR(CDC1 $_{3}$) δ : 178.3, 174.1, 140.7, 128.4, 127. 7, 126.0, 75.1, 66.2, 59.3, 53.9, 51.0, 36.5, 34. 4, 28.9, 28.8, 25.4, 24.9, 24.8

【0076】実施例26

(1S, 2S, 12S) -2-(12-アミノ-7-アザ-6-オキソ -12-カルボキシドデカノイル)アミノ-3-モルホリノ -1-フェニル-1-プロパノールの合成

実施例 6 で得た(1 S, 2 S) -2 - エトキシへキサンジオイルアミノー3ーモルホリノー1 - フェニルー1 - プロパノールのエステル結合を加水分解し、(1 S, 2 S) -2 - (5-カルボキシペンタノイル)アミノー3ーモルホリノー1 - フェニルー1 - プロパノール [中間生成物(26-1)] とした後、該化合物のカルボキシル基と N_α - ベンジルオキシカルボニルー1 - リジンメチルエステルのアミノ基を常法にて縮合させ、最後に保護基を外すことにより標記化合物を得た。具体的には、(1 S, 2 S) -2 - エトキシへキサンジオイルアミノー3 - モルホリノー1 - フェニルー1 - プロパノール 230.6 mg (0.588 mol)にメタノール6 ml、2 N - 水酸化ナトリウム溶液 588 $\mu 1$ (1.176 mmol)を加えた後、40 で一昼夜撹拌した。【0 O 7 7】次に、2 N - 塩酸 で中和した後、溶媒を減圧留去し、ゲル沪過クロマトグラフィーで脱塩操作を行った。得られた中間生成物(26-1) 212.4 mg (0.583 mmo

行った。得られた中間生成物 (26-1) 212.4mg (0.583mmo 1)に、N。-ベンジルオキシカルボニル-L-リジンメチル エステル 202.9mg(0.690mmol)、塩化メチレン 9ml、エ タノール 2ml、EDC 389.0mg(2.029mmol)を加え一昼夜攪 拌した。次に、反応溶媒を減圧留去し、酢酸エチル 70m 1を加え、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム溶液 30ml、 水 30ml、飽和食塩水 30mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウ ム上で乾燥、ろ過し、溶媒を減圧留去した。得られた粗 生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロ ホルム:メタノール=20:1)で精製し、中間生成物26-2を得た。次に中間生成物(26-2) 198.6mg(0.310mmol)に メタノール 3ml、2N-水酸化ナトリウム溶液 320μl (0.64mmol)を加え、40℃で3時間攪拌した後、2N-塩 酸 320μ1(0.64mmol)を加え、一夜攪拌後、2N-塩酸 320μ1(0.64mmol)、10%パラジウム炭素 47.3mgを加え水 素雰囲気下、一昼夜攪拌した。最後に溶媒を減圧留去 し、得られた粗生成物をゲル沪過クロマトグラフィー (Sephadex LH-20(株式会社)、

クロロホルム:メタノール=2:1)で精製し、無色無晶

状の標記物質 160.6mgを得た。

【0078】NMR(中間生成物 26-2)

¹H-NMR(CDCl₃) る: 7.38-7.24(10H, m, aromatic), 6.01 (1H, d, J=7.82Hz, NH), 5.78(1H, brs, NH), 5.54(1H, d, J=8.30Hz, NH), 5.09(2H, s, CDOCH₂), 4.96(1H, d, J=3.91Hz, H-1), 4.38-4.32(2H, m, H-2及びNH₂-CḤ-CO), 3.74-3.70(7H, m, (CH₂)₂0, OCH₃), 3.22(2H, m, CONHCH₂), 2.61-2.45(6H, m, CH₂N(CH₂)₂), 2.10(4H, m, COCḤ₂), 1.83(1H, m, CH₂), 1.69(1H, m, CH₂), 1.52(8H, m, CH₂), 1.37(2H, m, CH₂) NMR (実施例26の標記化合物)

¹H-NMR(CD₃OD) δ : 7.42(2H,d,J=7.32Hz,aromatic),7.3 3(2H,m,aromatic), 7.25(1H,m,aromatic), 4.93(1H,d,J=2.93Hz,H-1),4.62(1H,m,NH₂-CH-CO),4.06-3.92(4H,m), 3.82-3.76(2H,m), 3.54-3.46(3H,m), 3.35-3.16(4

m), 3.82-3.76(2H,m), 3.54-3.46(3H,m), 3.35-3.16(4H,m), $2.23-2.12(4H,m,COCH_2)$, $2.02-1.86(2H,m,NH_2CHCH_2)$, $1.61-1.30(8H,m,CH_2)$

 13 C-NMR(CD₃OD) δ : 176.8, 176.0, 171.8, 142.5, 129. 3, 128.8, 127.3, 73.9, 64.8, 60.9, 58.3, 54.8, 53. 9, 53.8, 52.9, 51.2, 51.1, 39.9, 36.5, 36.4, 31.1, 29.9, 26.2, 25.8, 23.4

【0079】実施例27

(1S, 2S,16S) - 2-(16-アミノ-11-アザ-10-オキュ ソ-16-カルボキシヘキサデカノイル)アミノー3ーモル ホリノー1ーフェニルー1ープロパノールの合成。 実施例24で得た(1S, 2S)-2-メトキシデカン ジオイルアミノ-3-モルホリノ-1-フェニル-1-プロパノール 579.6mg(1.335mmo1)にメタノール 14ml、 2N-水酸化ナトリウム溶液1335μ1(2.670mmol)を加え た後、40℃で16時間撹拌した。次に、2N-塩酸 1335 μ1(2.670mmo1)を加え10分間攪拌した後、溶媒を減圧濃 縮し、ゲル沪過クロマトグラフィーで脱塩操作を行っ た。得られた中間生成物(27-1) 475.2mg(1.131mmol) に、N_a-ベンジルオキシカルボニル-L-リジンメチルエ ステル 394.2mg(1.341mmol)、塩化メチレン 12ml、EDC 491.0mg(2.562mmol)を加え、14時間攪拌した。次に、反 応溶媒を減圧留去し、酢酸エチル80mlを加え、有機層を 飽和炭酸水素ナトリウム溶液 50ml、水 50ml、飽和食塩 水 50mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過 し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノー ル=20:1) で精製し、中間生成物(27-2)を得た。次に 中間生成物(27-2)441.7mg(0.635mmo1)にメタノール 6m 1、2N-水酸化ナトリウム溶液 640µ1(1.28mmo1)を加 え、40℃で3時間攪拌した後、2N-塩酸 640μ1(1.28m mol)を加え一昼夜攪拌した。次に、2N-塩酸 640μ1 (1.28mmol)、10%パラジウム炭素 64.9mgを加え水素雰囲 気下、一昼夜攪拌した。最後に溶媒を減圧留去し、得ら れた粗生成物をゲル沪過クロマトグラフィー(Sephadex 株式会社)、クロロホル LH-20 (ム:メタノール=2:1)で精製し、無色無晶状の標記物 質 366.7gを得た。

【0080】NMR (中間生成物 27-2)

 $\label{eq:heat-normalic} $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) \ \delta: 7.53-7.25(10\text{H,m,aromatic}), 5.91 \\ (1\text{H,d,J=}7.33\text{Hz,NH}), 5.64(1\text{H,brs,NH}), 5.46(1\text{H,d,J=}7.81\text{Hz,NH}), 5.10(2\text{H,s},\text{COOCH}_{2}), 4.95(1\text{H,d},\text{J=}3.90\text{Hz,H-}1), 4.35(1\text{H,m}), 4.28(1\text{H,m}), 3.73(3\text{H,s},\text{OCH}_{3}), 3.72(4\text{H,m,}(\text{CH}_{2})_{2}\text{O}), 3.21(2\text{H,m,CONHC}_{12}), 2.61-2.45(6\text{H,m,C} \text{H}_{2}\text{N}(\text{CH}_{2})_{2}), 2.10(4\text{H,m,COCH}_{2}), 1.83(1\text{H,m,CH}_{2}), 1.68 \\ (1\text{H,m,CH}_{2}), 1.59(2\text{H,m,CH}_{2}), 1.50(4\text{H,m,CH}_{2}), 1.36(2\text{H,m,CH}_{2}), 1.24(8\text{H,m,CH}_{2})$

【0081】NMR (実施例27の標記化合物)

 $^{1}\text{H-NMR} (\text{CD}_{3}\text{OD}) \quad \delta: \ 7.43 (2\text{H}, \text{d}, \text{J=}7.33\text{Hz}, \text{aromatic}) \ , 7.3 \\ 3 (2\text{H}, \text{m}, \text{aromatic}) \ , \ 7.25 (1\text{H}, \text{m}, \text{aromatic}) \ , \ 4.94 (1\text{H}, \text{d}, \text{J} = 2.93\text{Hz}, \text{H-1}) \ , 4.61 (1\text{H}, \text{m}, \text{NH}_{2} - \text{CH-CO}) \ , 4.06 - 3.90 (4\text{H}, \text{m}) \ , \ 3.81 - 3.74 (2\text{H}, \text{m}) \ , \ 3.57 - 3.46 (3\text{H}, \text{m}) \ , \ 3.31 - 3.16 (4\text{H}, \text{m}) \ , \ 2.22 - 2.13 (4\text{H}, \text{m}, \text{COCH}_{2}) \ , \ 2.02 - 1.86 (2\text{H}, \text{m}, \text{NH}_{2} \text{CHC} \ , \ 1.61 - 1.41 (6\text{H}, \text{m}, \text{COCH}_{2} \text{CH}_{2} \ , \text{CONHCH}_{2} \text{CH}_{2}) \ , \ 1.37 - 1.21 \\ (8\text{H}, \text{m}, \text{CH}_{2}) \ , \ 1.08 (2\text{H}, \text{m}, \text{CH}_{2}) \$

 13 C-NMR(CD₃OD) δ : 177.3, 176.6, 171.8, 142.5, 129. 3, 128.7, 127.3, 73.8, 64.8, 61.1, 58.4, 54.8, 53. 9, 53.0, 51.2, 40.0, 37.1, 31.2, 30.3, 30.2, 30.1, 30.0, 29.9, 27.1, 26.5, 23.4

【0082】実施例28

(1S, 2S) - 2-(9-シアリルノナノイル)アミノー 3-モルホリノー1-フェニルー1-プロパノールの合 成

 $(1S, 2S) - 2 - 7 \le J - 3 - E \mu \pi J J - 1 - 7$ ェニル-1-プロパノール 358.0mg(1.517mmol)に 9-(1-メトキシ-4,5,7,8,9-ペンタアセチルシアリル)ノナ ン酸 976.4mg(1.508mmol)、塩化メチレン 15ml、EDC 34 8.4mg(1.817mmol)を加え、17時間攪拌した。次に、反応 溶媒を減圧留去し、酢酸エチル 100mlを加え、有機層を 飽和炭酸水素ナトリウム溶液 40ml、水 40ml、飽和食塩 水 40mlで順次洗浄後、硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過 し、溶媒を減圧留去した。得られた粗生成物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノー ル=20:1) で精製し、中間生成物(28-1)を得た。次に 中間生成物(28-1) 1.00g(1.155mmol)にメタノール 5m 1、テトラヒドロフラン 5ml、ナトリウムメトキシド 11 2.4mg(2.081mmol)を加え、室温で3.5時間攪拌した後、 水 40µ1(2.22mmol)、4N-水酸化ナトリウム 1156µl (4.62mmol)を加え一夜攪拌した。最後に溶媒を減圧留去 し、得られた粗生成物をゲル沪過クロマトグラフィー(S 株式会社)、ク ephadex LH-20(ロロホルム:メタノール=2:1]で精製し、無色無晶状 の標記物質 759.4 域を得た。

【0083】NMR (中間生成物 28-1)

 1 H-NMR(CDC1₃) δ :7.37-7.26(5H,m,aromatic),5.87(1H,d,J=7.33Hz,NH),5,41-5.37(1H,m),5.34及び5.32(1H,m),5.18(1H,d,J=8.79Hz),4.97(1H,d,J=3.90Hz,H-1),4.84(1H,m),4.32-4.26(2H,m),4.12-4.02(3H,m),3.79(3H,s,0-C

【0085】<in vitro活性>

試験例 1

ラット胎児大脳皮質培養神経細胞に対するシナプス形成 促進活性測定

〔原理〕シナプス活動を示すと考えられる同期した自発的な神経細胞の発火に伴う細胞内カルシウムイオンレベルの変動を、カルシウムイオン蛍光指示薬fura-2を用いた細胞内カルシウムイオン多点観察システムで測定することにより、シナプス形成促進活性を測定した。

【0086】〔方法〕

(1) 初代培養

ラット胎児大脳皮質神経細胞の初代培養は、BankerとCo wmanの方法 (Brain Res., 126(1977), p397-425) を改変 して行った。具体的には、妊娠18日目のWister系ラッ ト(日本SLC)より胎児を取り出した後、胎児の大脳 皮質を切り出し小片にした。次に、パパイン(Worthing ton Biochemical社)で30分間(37℃)処理した後、5% 牛新生仔血清/5%馬血清含有Dulbecco改変Eagle培地に懸 濁し、CellStriner (70μm, FALCON社)で単一細胞に解離 した。次に、0.5%ポリエチレンイミンでコートしたフレ キシパームプレートに播種し (1.0 x 10 cells/500μl /well)、37℃、7%CO2インキュベーター内で培養し、培 地交換を培養2日目、5日目、8日目に行った。この初 代培養系を用い、本発明化合物の活性測定を行った。化 合物の添加は培地交換時に行い、化合物の濃度が20μM に保たれるようにした。アッセイは培養開始後10日目 に行った。

【0087】(2) シナプス形成促進活性測定

シナプス形成促進活性測定は、工藤らの方法 (Br. J. Pha rmacol., 89(1986) p191-198) に従って行った。具体的には、細胞を培養した各ウェルの培地を基礎塩類溶液 (BS S) で置き換えた後、カルシウムイオン蛍光指示薬fura-2のDMSO溶液 (1mg/ml)を3μ1加え、37℃で1時間保温した。次に、各ウェルをBSSで数回洗浄した後、BSSの入った状態 (37℃) で細胞内カルシウムイオンモニター装置を用いて細胞内カルシウムイオンの変動を観察した。「結果」 本発明化合物及びコントロール (供試化合物

〔結果〕 本発明化合物及びコントロール(供試化合物無添加群)の値を、L-PDMPを100とした場合の相対数値に変換して下記表-2に示した。なお、化合物No.は、実施例番号に対応する。

[0088]

【表2】

表 - 2

3X - Z					
化合物No.	シナプス				
	形成活性				
コントロール (無添加)	83.3				
L-PDMP	100.0				
5	92.5				
6	87.5				
10	91.7				
1 1	93.3				
12	80.0				
13	95.0				
1 4	94.2				
1 5	90.0				
1 7	90.0				
19	90.8				
21.	97.5				
2 2	88.3				
2 3	85.8				
2 6	95.0				
2 7	100.0				
2 8	95.8				

【0089】試験例2

ガングリオシドGM3合成酵素促進活性測定

[原理]マウスB16メラノーマ細胞が産生するガングリオシドは、ほとんどがガングリオシドGM3である。従って、液層分配法により、総脂質抽出画分に取り込まれた14C-Ga1の量を測定すれば、簡便的にガングリオシドGM3合成酵素活性を測定することができる。

【0090】〔方法〕マウスB16メラノーマ細胞の細胞 浮遊液を10%牛胎児血清含有Dulbecco改変Eagle培地で調製し、12穴プレートに2.0 x 10⁵ cells/ml/well播種し、37℃、5%CO₂インキュベーター内で培養した。培養開始24時間後に培地を全量交換することにより、供試化合物処理(24μM) および1⁴ C-Galの添加(22.2kBq/11.7nmol/6μl/well)を開始した。供試化合物処理開始24時間後に0.02%EDTA含有PBSおよび0.25%トリプシン含有PBSで頂次処理を行い、細胞を回収した。次に、細胞ペレットにクロロホルム:メタノール=2:1の混合溶媒

(3ml)を加え、30分間超音波処理した後、遠心上清を回収した。さらに上清回収後の残ペレットにクロロホルム:メタノール=1:1の混合溶媒(3ml)を加え、同様の操作を行い1回目の上清と合わせ、窒素気流下で乾固させた。この総脂質画分に脱塩水(1.0ml)を加え、1分間超音波処理を行った後、透析チューブに移し、水に対して2日間透析を行った。透析の済んだサンプルを液シンバイアルに移し、シンチレーターを加えシンチレーションカウンターで14 C-Galの取り込み活性を測定した。

〔結果〕表-3に本発明化合物の活性をコントロール (供試化合物無添加群)の値を100とした場合の相対数 値で示した。

【0091】試験例3ガングリオシドGM3合成量測定 〔方法〕マウスB16メラノーマ細胞の細胞浮遊液を10%牛 胎児血清含有Dulbecco改変Eagle培地で調製し、カルチ ャーフラスコ (175cm²) に0.8 x 107cells/20ml播種 し、37℃、5%00。インキュベーター内で培養した。培養 開始24時間後に培地を3/4量交換することにより、供 試化合物処理(25μM)を開始した。供試化合物処理開 始24時間後に0.02%EDTA含有PBSおよび0.25%トリプシン 含有PBSで順次処理を行い、細胞を回収した。次に、細 胞ペレットにクロロホルム:メタノール=2:1の混合 溶媒(4ml)を加え、30分間超音波処理した後、一夜室 温放置し、遠心上清を回収した。さらに上清回収後の残 ペレットにクロロホルム:メタノール=1:1の混合溶 媒(4ml)を加え、同様の操作を行い1回目の上清と合 わせ、窒素気流下で乾固させた。この総脂質画分に0.1N メタノール性水酸化ナトリウム溶液(2.0ml)を加え、4 O°Cで2時間放置した後、1N-塩酸(0.2ml)を加え、1.5 時間放置した。

【0092】次にn-ヘキサン (2m1×2) で洗浄し、洗浄 後の下層を窒素気流下で乾固させた後、クロロホルム: メタノール=2:1を流出溶媒としたゲル沪過クロマト グラフィー[Sephadex LH-20(式会社),直径10㎜,高さ120㎜]で脱塩を行った。脱塩さ れた溶出画分を窒素気流下で乾固させた後、クロロホル ム:メタノール:水=30:60:8で平衡化した陰イオン交 換樹脂カラム (DEAE-Sephadex,直径10mm,高さ40mm) に アプライし、溶出溶媒をクロロホルム:メタノール:1M 酢酸ナトリウム溶液=30:60:8として酸性脂質画分を得 た。次に、酸性脂質画分を樹脂カラムで同様に脱塩した 後、HPTLC (縦200mm×横100mm、展開溶媒;クロロホル ム:メタノール:水=60:35:8)を行った。オルシノー ル硫酸試薬をプレートに噴霧した後、110℃で5分間加熱 し、発色したガングリオシドGMSのスポットをデンシト メーター(測定波長505nm)で定量化した。

〔結果〕表-3に本発明化合物の値をコントロール(供 試化合物無添加群)の値を100とした場合の相対数値で 示した。

薬液投与方法;経口投与は、被検物質濃度20mg/m

い、また静脈内投与は、被検物質濃度1.25mg/m

1の生理食塩水溶液を5mg/4ml/kgで頸静脈内

試料採取;薬液投与から所定の時間経過後、ラット頸静

脈から採取した血液に、3.8%クエン酸ナトリウム溶

液を1/10容量添加した後、遠心分離(3000 r p m、

から所定の時間経過後、骨格筋を両足大腿部より採取

15分間)し、上清を血漿試料とした。また、薬液投与

し、氷冷水を添加(4ml/g骨格筋)後、ホモジナイ

ズし、更に同容量のアセトニトリルを加え激しく撹拌し

た後、遠心分離(4000 r p m、10分間)し、上清を骨

【0097】組織中濃度測定;血漿試料または骨格筋試

料をOASIS HLB固相抽出カラム(ウォーターズ社)で抽

出した後、HPLCで定量した。HPLC分析条件は下

1の牛理食塩水溶液を100mg/5ml/kgで行

[0093]

【表3】

<試験方法>

格筋試料とした。

記の通りである。

に投与することにより行った。

表 - 3

	糖脂質生合成促進活性 (試験例2)	糖脂質含量 (試験例3)			
コントロール	100	100			
L-PDMP	95.2	100.7			
1	85.2	-			
2.	130.9	_			
3	98.6	_			
4	71.3	_			
5	122.3	131.2			
2 5	89. 2	114.5			

【0094】以上の結果より、本発明化合物はコントロールに比し、シナプス形成活性が高いことが証明された。さらに本発明化合物中の何例かは、L-PDMPに比し糖脂質生合成促進活性が優れていることが確認された。

【0095】<安全性>

試験例 4

マウス静脈内単回投与による安全性試験

5週齢の Crjマウスを用い、実施例の本発明化合物及び L-PDMPの安全性を検討した。具体的には、供試薬 物濃度を20mg/mlとし、薬液媒体に5.0%Tween80 含有生 理食塩水を使用した。この条件で調製した薬液を尾静脈 より注入速度1ml/minで200mg/kg投与し、一般状態を観 察した。その結果、本発明化合物はL-PDMPに比し 安全性が高いことが確認された。

【0096】試験例 5

ラットによる組織移行性試験

6~8週齢のWistar系ラット(雄性)を用い、本発明化 合物(実施例19の化合物)とL-PDMPの組織移行 性を比較した。

検出波長: 218 n m

カラム : DAISO PACK SP-120-5-0DS-BP

カラム温度:40℃

移動相:0.1% 酢酸溶液:メタノール=36:64(L-PDMP)

0.1% 酢酸溶液:メタノール=48:52(実施例19の化合物)

流速:1.0ml/min

【0098】<結果>実施例19の化合物及びL-PD MPの薬液投与から所定時間経過した後の、両化合物の す。測定値は検体数2以上の平均値である。

【表4】

血漿中及び骨格筋内濃度を以下の表-4~表-6に示

表-4 経口投与 (100mg/kg) 後の血漿中濃度

時間(min)	5	1.5	30	60
L-PDMP	0.01	1. 36	2. 10	1.44
実施例1.9の化合物	2. 62	8. 66	6. 14	0. 95

(単位: μg/ml 血漿)

【0099】 【表5】

表-5 経口投与 (100mg/kg) 後の竹格筋内濃度

時間(min)	5	1 5	3 0
L-PDMP	ND	3. 37	5. 81
実施例1.9の化合物	2. 73	6. 91	6. 38

(単位:μg/g 骨格筋);ND:非検知

【0100】 【表6】

表-6 静脈内投与 (5mg/kg) 後の血漿中濃度

時間(min)	1.0	2 5
L-PDMP	1.03	0. 62
実施例19の化合物	2. 24	0. 56

(単位:μg/m1 血漿)

以上の結果から、本発明化合物(実施例19の化合物) はL-PDMPに比し血漿中濃度及び骨格筋内濃度が高 く、従って組織移行性が高いことが判明した。 【 O 1 O 1 】

【発明の効果】本発明化合物の式(I)で示されるアミノアルコール誘導体又は薬学的に許容されるその塩は、糖脂質の生合成の制御作用に関与する特性を有し、該特性に基づく医薬としての有用性を有するので、本発明化合物を含有する有効な医薬を提供することが出来る。特に本発明化合物のうちシナプス形成促進効果及び/又は糖脂質生合成促進作用を有する化合物は、神経突起伸展促進効果、神経細胞死防止効果、MAPキナーゼ活性化効果を有すると予想され、神経疾患治療剤として有望であり、中枢神経系疾患治療剤、特に脳保護剤若しくは脳神経賦活・保護剤として、例えば脳血管障害後遺症の治療に、また、末梢神経系疾患治療剤として、例えば代謝障害性多発性神経障害、機械的神経障害、毒性神経障害等の治療に有効である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

A 6 1 P 25/16

25/28

// CO7M 7:00

FΙ

A 6 1 P 25/16

25/28

CO7M 7:00

(参考)

Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 AA03 BC73 MA01 NA14 ZA01 ZA02 ZA15 ZA16 ZA20 ZB22 ZC52